EXPONEDMENT THE REAL PROPERTY.

# АЛЮМИНИЙ-ОРГАНИЧЕСКИЙ СИНТЕЗ

## АЛЮМИНИЙ-ОРГАНИЧЕСКИЙ СИНТЕЗ

Применение металлоорганических соединений в органическом синтезе имеет давнюю историю. В лабораторной практике особенно широкое распространение получили синтезы с участием органических соединений магния, лития и цинка. Роль этих веществ в промышленности более скромна. Отличительной особенностью алюминийорганических соединений (АОС) является явное несоответствие между тем большим значением, которое они получили в качестве компонентов промышленных катализаторов полимеризации, и относительно малой распространенностью их как реагентов для органического синтеза. Между тем имеющийся в литературе материал позволяет утверждать, что АОС следует рассматривать как класс весьма доступных металлоорганических соединений, открывающих целый ряд новых возможностей в органическом синтезе.

В предлагаемой вниманию читателей книге сделана попытка рассмотрения реакций АОС с позиции органика-синтетика. Назначение книги состоит в том, чтобы классифицировать реакции АОС по типам субстратов и показать перспективы их использования. В книге не рассматриваются методы промышленного синтеза АОС, техника работы с ними, физико-химическая характеристика, поскольку эти и ряд других вопросов рассмотрены в монографиях (К. Ziegler, H. Lehmkuhl. «Houben-Weil Methoden der Organische Chemie», XIII/4, Stuttgart, Thieme-Verlag, 1970; Т. Mole, Е. Jeffery. «Огдапоаluminum Compounds». N. Y., Elsevier, 1972). В отечественной литературе органическая химия алюминия обсуждается в известной монографии (А. Н. Несмеянов, Р. А. Соколик. «Методы элементоорганической химии. Бор. Алюминий». М., «Наука», 1964) и в обзоре (А. Ф. Жигач, Д. С. Стасиневич. «Реакции и методы исследования органических соединений», т. 10. М., Госхимиздат, 1961).

Книга состоит из четырех глав.

В главе I рассматриваются реакции олефинов с АОС, протекающие по схемам гидро- и карбалюминирования. Проведена классификация олефинов по их реакционной способности с гидридами и триалкилатами алюминия, обсуждены вопросы, связанные с механизмом и стереохимией реакций гидро- и карбалюминирования. Отдельные разделы посвящены димеризации олефинов и изомеризационным превращениям диенов и полиенов, протекающим под действием АОС. Обсуждены новые реакции магнийорганических соединений, идущие по схеме карбметаллирования.

В главе II обсуждены реакции АОС с ацетиленовыми соединениями. Показана перспективность использования АОС, содержащих ацетиленовые и винильные радикалы, для осуществления стереоспецифичных

синтезов.

Глава III посвящена рассмотрению реакций AOC с неорганическими веществами, позволяющих получить спирты, кислоты, галогенпроизводные, а гакже серу-, селен- и фосфорсодержащие соединения.

Глава IV содержит подробные данные о реакциях AOC с функционально замещенными соединениями. Рассмотрено взаимодействие AOC различного строения с насыщенными и непредельными спиртами, эфирами, альдегидами и кетонами, α-окисями, кислотами и их производными, а также органическими соединениями, содержащими азот, серу, кремний, бор и фосфор. Обсуждены механизм и стереохимия реакций.

Книга включает литературные источники, опубликованные до 1 ян-

варя 1977 г.

Авторы выражают надежду, что книга будет способствовать привлечению внимания химиков-органиков к органическим синтезам с использованием АОС. Авторы надеются также, что книга окажется полезной для специалистов, изучающих процессы ионно-координационной полимеризации, а также для работников химической и нефтехимической промышленности.

Авторы считают своим приятным долгом поблагодарить члена-корреспондента АН СССР С. Р. Рафикова за поддержку и ценные советы. Авторы признательны профессору Л. И. Захаркину и кандидату химических наук В. В. Гавриленко за обсуждение ряда вопросов по химии АОС.

Авторы

#### принятые сокращения

АОС — алюмпинийорганическое соединение

ДИБАГ — диизобутилалюминийгидрид

ДИБАХ — диизобутилалюминийхлорид

ДМАХ — диметилалюминийхлорид

IДЭАГ — диэтилалюминийгидрид

ДЭАХ — дизтилалюминийхлорид

МАДХ — метилалюминийдихлорид

ТИБА — триизобутилалюминий

ТМА — триметилалюминий

ТПА — трипропилалюминий

ТФА — трифенилалюминий

ТЭА — тризтилалюминий

ЭАДХ — этилалюминийдихлорид

ЭАСХ — этилалюминийсескийхлорид

al  $-\frac{1}{3}$  Al

МОС — магнийорганическое соедине-

### ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ АЛЮМИНИЙОРГАНИЧЕСКИХ СОЕДИНЕНИЙ С ОЛЕФИНАМИ

Среди реакций алюминийорганических соединений (AOC) с непредельными углеводородами наиболее изученными являются реакции гидроалюминирования.

Гидроалюминированием следует называть реакции, протекающие между соединениями, содержащими фрагмент  $R_2AlH$ , и веществами, имеющими кратную связь. В приложении к непредельным углеводородам эта реакция означает синтез алкилатов алюминия путем присоединения полярного фрагмента  $Al^{\delta+}$ — $H^{\delta-}$  с соблюдением в большинстве случаев правила Марковникова.

Частными случаями реакции гидроалюминирования является взаимодействие гидрида алюминия или комплексных гидридов алюминия с олефинами. Эти методы используются весьма редко из-за малой устойчивости гидрида алюминия, дороговизны комплексных гидридов и жестких условий реакции.

AlH<sub>3</sub> + 3RCH=CH<sub>2</sub> 
$$\longrightarrow$$
 (RCH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>Al,  
LiAlH<sub>4</sub> + 4RCH=CH<sub>2</sub>  $\longrightarrow$  LiAl(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-R)<sub>4</sub>.

Однако гидрид алюминия, получаемый «in situ» из активированного алюминия и водорода, нашел весьма широкое применение в алюминий органическом синтезе. В частности, промышленные способы получения диалкилалюминий гидридов и алюминий триалкилов с радикалами  $C_2 - C_4$  основаны на взаимодействии олефинов с активированным алюминием и водородом по следующим схемам:

$$2RCH=CH_2 + Al + 3/_2H_2 \longrightarrow (RCH_2-CH_2)_2AlH,$$

$$(RCH_2-CH_2)_2AlH + RCH=CH_2 \longrightarrow (RCH_2-CH_2)_3Al.$$

Реакция карбалюминирования представляет собой присоединение к кратной связи соединений, включающих фрагмент  $R_2AlCR_3$ . В случае олефинов несимметричной структуры направление реакции определяется полярными факторами в соответствии с правилом Марковникова.

$$\begin{array}{c} R_2Al - CR_3 + \\ R_2Al - CR_3 + \\ R \end{array} + \begin{array}{c} R' \\ C - C \\ R'' \end{array} \xrightarrow{R''} \begin{array}{c} R' \\ R'' \\ R_3C - C - C - C - AlR_2 \\ R \\ R'' \end{array}$$

В практике исследования реакций АОС с олефинами приходится иметь дело как с чистыми случаями гидро- или карбалюминирования, так и со

сложными превращениями, включающими оба последовательно протекающих процесса. Например, широко известная реакция переалкилирования триизобутилалюминия олефинами, имеющими более четырех атомов углерода, является чистым случаем реакции гидроалюминирования, протекающей по схеме:

$$(i-C_4H_9)_3Al \xrightarrow{-i-C_4H_8} (i-C_4H_9)_2AlH \xrightarrow{RCH=CH_2} (i-C_4H_9)_2Al-CH_2-CH_2R \xrightarrow{i-C_4H_8}$$

$$\longrightarrow (i-C_4H_9)AlH(CH_2-CH_2R) \xrightarrow{RCH=CH_2} (i-C_4H_9)Al(CH_2-CH_2R)_2 \xrightarrow{-i-C_4H_8}$$

$$\longrightarrow HAl(CH_2-CH_2R)_2 \xrightarrow{RCH=CH_2} Al(CH_2-CH_2R)_3$$

Типичным примером реакции карбалюминирования может служить взаимодействие норборнена с трифенилалюминием по схеме:

Очень часто превращения олефиновых углеводородов, содержащих две и более двойных связей, представляют собой сочетание последовательно протекающих реакций гидро- и карбалюминирования. Обычным исходом подобных превращений является циклизация диенов и полиенов, приводящая к образованию циклоалифатических АОС по следующей схеме:

$$\begin{array}{c}
\stackrel{\downarrow}{C} = C \\
\stackrel{\downarrow}{C} = C \\
\stackrel{\downarrow}{C} = C
\end{array}
+ R_2AlH \longrightarrow
\begin{array}{c}
\stackrel{\downarrow}{C} H - C \\
\stackrel{\downarrow}{C} = C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\stackrel{\downarrow}{C} H - C \\
\stackrel{\downarrow}{C} = C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\stackrel{\downarrow}{C} H - C \\
\stackrel{\downarrow}{C} = C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\stackrel{\downarrow}{C} H - C \\
\stackrel{\downarrow}{C} = C
\end{array}$$

Реакция гидроалюминирования является обратимой, вследствие чего она не завершается образованием АОС, а имеет продолжение с отщеплением фрагмента R<sub>2</sub>AlH. (Нам представляется целесообразным для обозначения реакции, протекающей с отщеплением элемента R<sub>2</sub>AlH(alH), ввести термин дегидроалюминирование). Это гидридное соединение алюминия вступает в реакцию гидроалюминирования, причем если реакционная смесь содержит два или более олефина или олефин с двумя или несколькими двойными связями, то главным образом реагирует наиболее реакционноспособная двойная связь. Реакция в определенных условиях может стать каталитической. Подобная ситуация создается, например, в реакциях димеризации моноолефинов или циклизации 1,5-диенов под действием каталитических количеств диалкилалюминийгидрида.

$$\begin{array}{c} \text{RCH=CH}_2 + \text{alH} \longrightarrow \text{RCH}_2 - \text{CH}_2 - \text{al} \xrightarrow{\text{RCH=CH}_2} \text{RCH}_2 - \text{CH}_2 - \text{C$$

Рассмотрим на конкретных примерах, как протекают реакции взаимодействия олефинов с AOC.

#### ГИДРОАЛЮМИНИРОВАНИЕ ОЛЕФИНОВ

Моноолефины, содержащие винильную и метиленовую группы

Моноолефины указанных типов обладают очень высокой реакционной способностью в реакциях, протекающих по схеме гидроалюминирования. Синтез триалкилатов алюминия и диалкилалюминийгидридов достаточно легко проходит как с применением специально приготовленного гидрида алюминия или гидрида, полученного «in situ», так и с использованием ДЭАГ или ДИБАГ. Так, Циглер и сотр. [1, 2], которым принадлежит открытие высокой реакционной способности гидридов алюминия, показали, что в эфирном растворе AlH<sub>3</sub> реагирует с пропиленом, изобутиленом, 1-гексеном и 2-этил-1-гексеном, давая соответствующие триалкилаты алюминия. С газообразными олефинами реакция проводится в автоклаве при 60—120° С, причем авторы указывают, что наряду с триалкилатами алюминия были получены их эфираты R<sub>3</sub>Al·O(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>. Присоединение 1-гексена и 2-этил-1-гексена можно проводить при 60—80° С в открытом сосуде.

В одном из патентов Циглера [3] указывается, что триалкилаты алюминия могут быть получены присоединением гидрида алюминия к 1-пен-

тену, 1-додецену, 2-н. децил-1-тетрадецену и стиролу.

R
3
$$C=CH_2$$
 + AlH<sub>3</sub>  $\longrightarrow$  (RR'CH-CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>Al (R = CH<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>, C<sub>10</sub>H<sub>21</sub>; R'=H, CH<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, C<sub>10</sub>H<sub>21</sub>).

Следует отметить, что в указанной работе содержится неточная информация о реакции стирола с  $AlH_3$ . Указывается, в частности, что продуктом реакции является три(2-фенилэтил)алюминий. Как будет показано далее, эта реакция несколько более сложна. Краткие сведения о реакции гидрида алюминия с олефинами можно найти также в ранних работах школы Циглера [4, 5].

Интересной модификацией реакции является взаимодействие олефинов с алюмогидридом лития, проходящее при более высокой температуре, чем присоединение AlH<sub>3</sub>. Согласно данным Циглера [1, 6] и Захаркина [7], реакция LiAlH<sub>4</sub> с этиленом и пропиленом протекает при температуре  $100-130^{\circ}$  С, давая соответственно литийалюминийтетраэтил и литийалюминийтетрапропил. Сообщается, что присоединение этилена сопровождается повышением давления в автоклаве до 500 атм. При обработке комплексных тетраалкилатов безводным хлористым алюминием происходит образование алюминийтриалкилов.

Согласно уравнениям, через стадию литийалюминийтетрагексила был получен тригексилалюминий [1].

Авторы патентов [8—10] указывают, что реакция этилена и пропилена с LiAlH<sub>4</sub> ускоряется в присутствии таких катализаторов, как FeCl<sub>3</sub>, AlCl<sub>3</sub> и ZnCl<sub>2</sub>, причем в среде растворителя реакция протекает практически ко-

личественно. В отсутствие растворителя реакция идет значительно хуже. Было установлено, что очень чистый алюмогидрид лития почти совершенно не реагирует с этиленом и пропиленом. Активность обычного препарата LiAlH<sub>4</sub> вызвана наличием в нем примеси AlCl<sub>3</sub>. Катализаторами реакции присоединения этилена к LiAlH<sub>4</sub> могут служить также хлориды, сульфаты и карбонаты щелочных и щелочноземельных металлов[11, 12]. Сведения, касающиеся описанных выше превращений, имеются в работе [5]. Следует отметить, что превращение литийалюминийтетраалкилов в алюминийтриалкилы не обязательно проводить со стехиометрическим количеством AlCl<sub>3</sub> [13]. Согласно патентным данным, эта реакция может стать каталитической, если разложение литийалюминийтетраэтила проводят в углеводородном растворителе при 150-200° С в присутствии AlCl<sub>3</sub>, FeCl<sub>3</sub> или ZnCl<sub>2</sub>, взятых в количестве 0,1—0,5 мол. % от комплексного тетраалкилата [14—16].

Методы гидроалюминирования олефинов с помощью AlH<sub>3</sub> и LiAlH<sub>4</sub> к настоящему времени практически оставлены главным образом из-за препаративных неудобств, а также высокой стоимости реагентов. Тем не менее последние данные позволяют несколько иначе оценить возможности использования алюмогидрида лития для гидроалюминирования олефинов. Согласно [17], реакция олефинов с LiAlH<sub>4</sub> в мягких условиях протекает в присутствии катализатора ZrCl<sub>4</sub>. Справедливости ради следует отметить, что данный случай нельзя рассматривать как реакцию гидроалюминирования. Как известно [18], присоединение гидридов циркония к кратным связям протекает в мягких условиях. Это дало возможность предложить гидроцирконирование в качестве эффективного пути функционализации непредельных соединений. Наиболее удобным реагентом гидроцирконирования считается бис-(циклопентадиенил) цирконий гидридхлорид, который присоединяется к олефинам согласно следующей схеме:

$$\stackrel{R'}{\underset{R}{\nearrow}} C = CH_2 + (C_5H_5)_2 Zr \stackrel{Cl}{\underset{H}{\longrightarrow}} \stackrel{R'}{\underset{R}{\nearrow}} CH - CH_2 - Zr (C_5H_5)_2$$

Эти данные позволяют представить взаимодействие олефинов с LiAlH<sub>4</sub> в присутствии ZrCl4 как последовательность реакций образования цирконийгидридов, гидроцирконирования кратной связи и переметаллирования [17].

$$\begin{array}{c} \operatorname{LiAlH_4} + \operatorname{ZrCl_4} \longrightarrow \operatorname{L}_n - \operatorname{Zr-H} \xrightarrow{\operatorname{RCH} = \operatorname{CH}_2} \operatorname{RCH_2-CH_2-Zr-L}_n \xrightarrow{\operatorname{LiAlH_4}} \\ \longrightarrow \operatorname{L}_n \operatorname{Zr} \operatorname{H} + \operatorname{LiAl}(\operatorname{CH_2-CH_2R})_4 \xrightarrow{\operatorname{H}_2\operatorname{O}} \operatorname{R-CH_2-CH_3} \quad (\operatorname{L} = \operatorname{лиганд}). \end{array}$$

Активность олефинов различного строения в этой реакции можно оценить по выходу (%) насыщенных углеводородов после гидролиза АОС: 1-гексен (99), 1-октен (98), 1-децен (99), стирол (100), циклопентен (70), 2-метил-1-пентен (60).

Мощным толчком к развитию алюминийорганического синтеза послужила открытая Циглером реакция прямого синтеза триалкилаланов и диалкилалюминийгидридов из олефинов, алюминия и водорода [19—22]. Приступая к этим исследованиям, немецкие химики имели в виду ранние работы Холла и Нэша [23, 24], в которых было установлено, что этилен

реагирует с алюминиевой пудрой и хлористым алюминием, давая смесь ЭАДХ и ДЭАХ. Образование этильных групп из этилена в отсутствие водорода возможно за счет отрыва последнего от этилепа либо его полимеров в присутствии льюисовской кислоты  $AlCl_3$ .

Впервые реакция алюминийорганического синтеза под давлением водорода описана в патепте [25] и протекает по следующей схеме:

$$3CH_2 = CH_2 + Al + AlCl_3 + \frac{3}{2}H_2 \longrightarrow C_2H_5AlCl_2 + (C_2H_5)_2AlCl_4$$

Основные затрудпения на пути прямого синтеза алюминийтриалкилов из олефинов, алюминия и водорода были успешно преодолены лишь после разработки достаточно эффективных способов активации алюминия. Наиболее обстоятельно реакция прямого синтеза исследована применительно к низшим олефинам: этилену, пропилену и изобутилену, что связано с исключительно важным техническим значением получающихся при этом алкилатов алюминия.

В течение 1950—1960 гг. в СССР, США, ФРГ и других странах было освоено промышленное производство ТЭА, ТПА, ТИБА и ДИБАГ [19—22, 26—30]. Мы ограничимся изложением основных данных.

Синтез триалкилаланов может быть осуществлен по одностадийной либо двухстадийной схеме. Одностадийный процесс протекает согласно уравнению

$$3RCH = CH_2 + Al + \frac{3}{2}H_2 \rightarrow (RCH_2 - CH_2)_3Al.$$

Этот путь особенно пригоден для получения ТИБА из изобутилена, алюминия и водорода. Успех синтеза обеспечивается активированием алюминиевой пудры, что обычно делается добавками титана.

Согласно данным Циглера [22], для прямого одностадийного синтеза триалкилаланов могут быть использованы 2-метил-1-пентен и диизобутилен.

Двухстадийный путь прямого синтеза триалкилаланов складывается из стадии диспропорционирования триалкилалана, вносимого для начала реакции, в присутствии алюминиевой пудры и водорода. Таким образом, из двух молей триалкилалана образуется три моля диалкилалюминий-гидрида, который затем вводится в реакцию с олефином.

$$\begin{array}{l} ({\rm RCH_2-\!CH_2})_3{\rm Al} + {}^3\!/{}_2{\rm H_2} + {\rm Al} \longrightarrow 3({\rm RCH_2-\!CH_2})_2{\rm AlH}, \\ ({\rm RCH_2-\!CH_2})_2{\rm AlH} + {\rm RCH} = {\rm CH_2} \longrightarrow ({\rm RCH_2-\!CH_2})_3{\rm Al}. \end{array}$$

Двухстадийный метод используется в промышленности для синтеза ТЭА и ТПА.

Главным преимуществом двухстадийного способа перед одностадийным является снижение рабочего давления. Так, например, одностадийный сиптез ТЭА идет при давлении 100—300 атм и парциальном давлении этилена 20—100 атм. Первая стадия двухстадийного процесса, приводящая к ДЭАГ, требует рабочего давления всего 20—50 атм. Вторая стадия гидроалюминирования этилена действием ДЭАГ протекает при еще более низком давлении. Естественно, что при выборе метода технологи склоняются в пользу варианта, позволяющего работать при более низком давлении. ТПА получают в сравнительно небольшом количестве, поскольку его промышленное использование ограничивается применением последнего в качестве катализатора димеризации пропилена. Реакция взаи-

модействия пропилена с алюминием и водородом протекает в присутствии некоторого количества ТПА при 110—117° С и давлении порядка 200—300 атм [22]. Результаты исследования прямого синтеза С<sub>2</sub>—С<sub>4</sub>-алюминийтриалкилов приводятся в целом ряде патентов [31—53]. В СССР оригинальные методы разработаны и внедрены в промышленность Жигачем с сотр. [29, 30, 54—58].

Синтезы триизогексилалюминия и три (2-фенилиропил) алюминия были осуществлены прямым взаимодействием 2-метил-1-пентена [59] и α-метил-стирола [60] с алюминием и водородом в присутствии небольшого количества триэтилалюминия, игравшего роль активатора.

Согласно [61,62], три(2-метилгексил)алюминий легко образуется при взаимодействии 2-метил-1-гексена и водорода с алюминиевым порошком, активированным размешиванием в вибромельнице в присутствии ТЭА. В аналогичных условиях были получены тригецтил- [63], триоктил-[64, 65], тринонил-, тридодецил- [64] и три(2-фенилэтил)алюминий [2] соответственно из 1-гептена, 1-октена, 1-нонена, 1-додецена и стирола.

На возможность использования линейных α-олефинов и углеводородов с метиленовой группой для прямого синтеза триалкилаланов и диалкилалюминийгидридов указывается в патентах [59, 60]. Реакция катализируется добавками солей никеля, кобальта и других переходных металлов. Упоминается также об активировании реакции галогенидами и цианидами. Высокая реакционная способность диалкилалюминийгидридов в реакции гидроалюминирования олефинов послужила главной причиной того, что этот метод вытеснил из практики все остальные методы синтеза триалкилаланов с радикалами более С4. Диалкилалюминийгидридный метод тем более привлекателен, что такие реагенты, как ДЭАГ и ДИБАГ, производятся в промышленном масштабе и вследствие этого весьма недороги и доступны. Следует сразу же отметить, что подавляющее большинство экспериментов проведено с использованием ДИБАГ, и лишь немногие исследователи использовали ДЭАГ. Это обстоятельство объясняется главным образом меньшей взрывоопасностью ДИБАГ и большей его доступностью.

Циглер с сотр. [1], впервые исследовавшие взаимодействие олефинов с ДЭАГ, показали, что в интервале температур 64—78° С реакция протекает как гидроалюминирование с образованием смешанных триалкилаланов. Скорость присоединения довольно сильно зависит от строения олефина. Типичными условиями для препаративного получения диэтилалкилалюминия является выдерживание смеси реагентов в запаянной трубке в течение 48 час. при 65° С. Именно таким образом проводили присоединение ДЭАГ к 1-гептену, 1-додецену, 5-винилдекану, 2-метил-1-пентену и 2-этил-1-гексену [1].

Считается, что реакция ДИБАГ с олефинами протекает как *цис*-присоединение через четырехцентровое переходное состояние. К этому выводу можно прийти, например, на основании изучения продуктов реакции β-пинена с ДИБАГ, которая протекает при 40° С в течение 69 час. Гидролиз алюмоорганического соединения наряду с изобутаном дает *цис*пинан (I). Таким образом, атака реагента протекает стереоспецифично с наименее экранированной стороны. Обращает на себя внимание региоспецифичность присоединения, проявляющаяся в том, что реакция проходит в соответствии с правилом Марковникова, давая диизобутил-*цис*миртанилалюминий (II), имеющий аксиально расположенный алюминий-содержащий радикал [66, 67].

Введение фрагмента  $R_2Al$  было осуществлено для некоторых полимерных объектов. Так, полибутадиен, содержащий 1,2-фрагменты, при обработке ДИБАГ в мягких условиях был превращен в алюминийсодержащий полимер III [68], сополимер стирола с бутадиеном под действием ДЭАГ дает полимерный алан IV [69].

Описан единственный случай применения диметилалюминийгидрида для получения несимметричного алюминийтриалкила из 1-пентена [70]. Реакция протекает при 100° Св бензольном растворе в замкнутом сосуде.

$$(CH_3)_2AlH + C_3H_7CH = CH_2 \longrightarrow (CH_3)_2Al - C_5H_{11}$$
.

Недавно в качестве реагента гидроалюминирования олефинов был предложен 1-изобутил-2-оксаалюмоциклопентан (V), удобство которого по сравнению с ДЭАГ и ДИБАГ заключается в меньшей огнеопасности, Реакции с олефинами идут при 130° С через стадию гидрида, приводя к АОС типа VI. Интересно отметить, что образование гидрида при нагревании реагента V не происходит. Вытеснение изобутилена протекает только в присутствии более высококипящего олефина [71].

В практике работы с диалкилалюминийгидридами чаще всего прибегают к исчерпывающему замещению алкильных групп. Как показали Циглер, Мартин и Крупп [72], реакция переалкилирования ДИБАГ/протекает с α-олефинами любого строения и олефинами с метиленовой группой достаточно легко. Если температура кипения олефина ниже, чем температура кипения выделяющегося изобутилена, то реакцию (проводят в избытке олефина под давлением с последующей отгонкой триалкилалана. Таким образом, из ДИБАГ или ТИБА в присутствии избытка этилена или пропилена могут быть получены ТЭА и ТПА. Реакция доходит до конца не только вследствие сдвига равновесия под действием избытка легкокипящего олефина, но и благодаря более высокому, чем у изобутилена, сродству этилена и пропилена к соединениям, имеющим связь Al—H.

В тех случаях, когда температура кипения олефина превышает темратуру кипения изобутилена, реакцию проще всего проводить с испарением изобутилена, что чаще всего осуществляют в весьма простой аппаратуре при атмосферном давлении. Реакция протекает согласно следующей схеме:

$$(i-C_4H_9)_2AlH + H_2C = CRR' \longrightarrow (i-C_4H_9)_2AlCH_2 - CHRR' \xrightarrow{t^\circ}$$

$$\longrightarrow i-C_4H_8 + (i-C_4H_9)HAlCH_2 - CHRR' \xrightarrow{RCR' = CH_2} (i-C_4H_9)Al(CH_2 - CHRR')_2 \xrightarrow{t^\circ}$$

$$\longrightarrow i-C_4H_8 + HAl(CH_2 - CHRR')_2 \xrightarrow{R'RC = CH_2} Al(CH_2 - CHRR')_3 \quad (R = Alk;$$

$$R' = H, Alk).$$

Обычно реакцию переалкилирования проводят в интервале температур 100—130° С. Именно в этих условиях были введены в реакцию 2-метил-1-пентен, 1-гексен, 1-гептен и 1-октен [72]. Вероятно, не существует никаких ограничений для протекания переалкилирования α-олефинов и углеводородов с метиленовой группой. Это подтверждают патентные данные о получении соответствующих триалкилаланов из 1-гексена [73], 1-октена [74], 1-децена [75], 1-ундецена [76], 2-этил-1-гексена [77, 78], а также смесей α-олефинов, представляющих собой фракции, кипящие в довольно широких пределах [79—81]. Олигомеры изобутилена 2,4,4-триметил-1-пентен и 2,4,4,6,6-пентаметил-1-гептен гладко превращаются в соответствующие аланы, причем в качестве реагента был использован ТИБА [82].

При исследовании гидроалюминирования β-пинена с помощью ТИБА в жестких условиях была констатирована изомеризация АОС с обращением конфигурации. Как было сказано выше, присоединение ДИБАГ к β-пинену при 40° С идет стереоспецифично с образованием АОС с цисмиртанильным заместителем. При 130° С идет изомеризация, что в конечном итоге приводит к три(транс-миртанил)алюминию (VII) [66, 83—85]. Этот факт имеет параллель в химии борорганических соединений. Так, согласно данным Брауна и Цвайфеля [86], цис-миртанилборан, полученный гидроборированием β-пинена, при нагревании до 130° С в течение часа изомеризуется в транс-миртанилборан. Изомеризацию II в VII можно представить как реакцию «элиминирования—присоединения», приводящую к термодинамически более устойчивому соединению, имеющему экваториальный заместитель.

В сабинене возможность увеличения стереоселективности присоединения гидридов алюминия выражена в силу структурных факторов в меньшей степени, чем в β-пинене. Именно поэтому гидроалюминирование с помощью ДИБАГ или ТИБА дает смесь стереоизомерных АОС VIII, IX в соотношении 63: 35 [83—85]. Стереоселективность гидроалюминирования удалось повысить, применив в качестве реагента 1-изобутил-2-оксалюмоциклопентан (V) [87]. Соотношение АОС X и XI составляет 79: 21, что согласуется с данными окисления до цис- и транс-туйанолов (XII, XIII). Интересно отметить, что гидроборирование сабинена дибораном дало после окисления боранов смесь указанных туйанолов в соотношении 65: 35 [88]. Согласно данным [87], использование борабициклононана позволяет повысить содержание цис-туйанола (XII) в смеси до 90%.

Камфен, содержащий метиленовую связь, экранированную диметильной группировкой, из-за пространственных затруднений не способен к образованию триалкилалана. По данным Циглера с сотр. [89], камфен реагирует с ТИБА или ДИБАГ при 120° С, давая ди(8-камфанил)алюминийгидрид. Стереохимия реакции была исследована в работе [87]. Окисление АОС, полученного действием на камфен ДИБАГ, дало смесь эндом экзо-камфенолов XIV, XV в соотношении 91: 9. Гидроалюминирование с помощью алюмооксана V идет стереоспецифично с образованием АОС XVI, дающего после окисления эндо-камфанол (XIV). Согласно [87], нагревание ди(8-камфанил)алюминийгидрида в растворе диглима при 160° С приводит к изомеризации, что проявляется в небольшом увеличении сопержания экзо-камфанола после окисления смеси АОС.

Из сопоставления реакций сабинена и камфена с ДИБАГ видно, что глубина гидроалюминирования зависит от структуры олефина. По Циглеру с сотр. [89], обратимость превращений по схеме «гидроалюминирова-

ние—дегидроалюминирование» особенно заметно у олефинов с метиленовой группой. При температуре  $\sim 100^\circ$  С наступает равновесие, определяемое степенью диссоциации триалкилалана по схеме:

$$(RR'CH-CH_2)_3Al \iff (RR'CH-CH_2)_2AlH + RR'C=CH_2,$$
  
 $(RR'CH-CH_2)_3Al + HAl(CH_2-CHRR')_2 \longrightarrow (RR'CH-CH_2)_3Al\cdots HAl(CH_2-CHRR')_2.$ 

Как видно из схемы, две неассоциированные молекулы разветвленного триалкилалана при нагревании отщепляют одну молекулу олефина и превращаются в димерный ассоциат. Именно этим обстоятельством объясняется тот факт, что при синтезе АОС из ТИБА (ДИБАГ) и разветвленных олефинов получить чистые триалкилаланы, не содержащие примеси гидридов, очень трудно, а в некоторых случаях невозможно. Специальными опытами на модельных соединениях были не только найдены равновесия разложения триалкилаланов, но и разработаны условия их синтеза, исходя из разветвленных олефинов.

Так, 2,4,4-триметил-1-пентен (α-диизобутилен) очень легко образует только диалкилгидрид, который можно получить количественно путем нагревания олефина с ТИБА или ДИБАГ при 120° С.

$$(CH_3)_3C-CH_2-C(CH_3)=CH_2\longrightarrow [(CH_3)_3C-CH_2-CH(CH_3)-CH_2]_2AlH.$$

Степень диссоциации три(2,4,4-триметилпентил)алюминия в пределах температур 80—120° С изменяется от 0,27 до 0,36. Это означает, что после нагревания в двух закрытых сосудах (100° С) смеси эквимольных количеств олефина и диалкилалюминийгидрида и триалкилалюминия в течение нескольких часов в обоих сосудах будет содержаться смесь  $R_2AlH$ —олефин в соотношении (71—73): (29—27) мол. %. В присутствии избытка олефина равновесие сдвигается в сторону образования триалана. Как видно из данных табл. 1, диссоциация может быть практически полностью подавлена изменением мольного соотношения реагентов.

Таблица 1
Зависимость степени диссоциации (α) три(2,4,4-триметилнентил)алюминия от избытка олефина при 100°С [89]

Концентра- ция АОС, моль/кг	R₂AlH : <b>о</b> ле- фин	Концен- трация гидрица, моль/кг	α	Концентра- ция АОС, моль/кг	R₂AlH : оле- фин	Концен- трация гицрица, моль/кг	α
0,81	1:1	0,24	0,30	0,87	1:1,96	0,086	0,10
0,86	1:1,35	0,18	0,21	0,75	1:8	0,007	0,00

Для того чтобы получить чистый три(2,4,4-триметилпентил) алюминий, удаление избытка диизобутилена необходимо проводить в вакууме при температуре не выше 40° С. С уменьшением разветвленности α-радикалов степень диссоциации триалкилаланов снижается. Так, три(2-бутилоктил)-алюминий при 100° С диссоциирован на 14%. Практически чистый триалкилат может быть получен при мольном соотношении R<sub>2</sub>AlH: олефин, рав-

ном 1:2. Зависимость степени диссоциации триалкилаланов от структуры олефина представлена в табл. 2, из которой можно извлечь данные, объясняющие, например, невозможность получения в чистом виде триал-

килпроизводного из камфена.

Очень низка тенденция к диссоциации у триалкилаланов, полученных из стирола и α-метилстирола. Так, степень диссоциации три(2-метил-2-фенилэтил)алюминия при 100° С составляет всего ~1 мол. % [89]. Гидро-алюминирование стирола действием ТИБА, согласно [90], приводит к три(2-фенилэтил)алюминию, структура которого была доказана окислением в 2-фенилэтанол. Несколько позже было показано, что реакция стирола с ДЭАГ приводит к смеси триалкилаланов, о чем можно судить по образованию при окислении 1-фенилэтанола и ацетофенона [91, 92]. Предположение о том, что три(1-фенилэтил)алюминий (XVII) мог образоваться путем изомеризации первичного триалкилалана, было отклонено после того, как установили устойчивость к изомеризации специально синтезированного образца чистого алана XVII [92].

Таким образом, гидроалюминирование стирола не отличается структурной избирательностью. Необходимо отметить, что стирол является чуть ли не единственным олефином с терминальной двойной связью, для которого реакция гидроалюминирования протекает с нарушением региоспецифичности. Это обстоятельство, как нам кажется, можно объяснить с учетом предположения, что ДЭАГ вступает в реакцию в виде ассоциата, образующего с молекулой стирола переходное состояние XVIII, стабилизированное л-комплексом алюминия с'ароматическим ядром. Структура XVIII

обусловливает антимарковниковское присоединение.

Если реакцию между стиролом и ТИБА вести в мягких условиях (50° С) в присутствии катализатора коллоидного никеля, то гидроалюминирование идет избирательно, давая количественно три(2-фенилэтил)алюминий [93—96].

Без осложнений проходит реакция переалкилирования ТИБА с-метилстиролом, приводящая почти количественно к три(2-фенилиропил)алюминию [72, 82].

Реакция 1,1-дифенилэтилена с ДИБАГ протекает региоспецифично, давая количественно АОС XX, структура которого доказывается дейтеролизом  $D_2$ О до 1,1-дифенил-2-дейтероэтана [97]. Авторы работы считают, что направление присоединения гидрида алюминия определяется стери-

Таблица 2 Влияние структуры олефина на степень диссоциации триалкилаланов (100° C) [83]

Олефин	Концентрация АОС, моль/кг	α	Олефин	Концен- трация АОС, моль/кг	α
Изобутилен	5,00	0,12	2-Нонил-1-тридецен	0,97	0,11
2-Этил-1-гексен	0,87	0,09	2,4,4-Триметил-1-пентен	0,81	0,30
2-Бутил-1-октен	0,90	0,13	β-Пинен	0,73	0,32
2-Гексил-1-децен	0,71	0,11	Камфен	0,65	0,46

ческими факторами, действующими в переходном состоянии XIX и делающими аддукт XX кинетически более предпочтительным.

$$C = CH_2 \xrightarrow{\underline{\text{TMEAT}}} C_6H_5 \cdot C = CH_2 \xrightarrow{\underline{\text{TMEAT}}} C_6H_5 \cdot C = CH_2 \xrightarrow{\underline{\text{C}}_6H_5} CH - CH_2 - AlR_2 \xrightarrow{\underline{\text{D}}_2\text{O}} C_6H_5 \cdot CH - CH_2D$$

$$C_6H_5 \cdot C = CH_2 \xrightarrow{\underline{\text{MEAT}}} C_6H_5 \cdot CH - CH_2 - AlR_2 \xrightarrow{\underline{\text{D}}_2\text{O}} C_6H_5 \cdot CH - CH_2D$$

$$C_6H_5 \cdot C = CH_2 \xrightarrow{\underline{\text{MEAT}}} C_6H_5 \cdot CH - CH_2 - AlR_2 \xrightarrow{\underline{\text{D}}_2\text{O}} C_6H_5 \cdot CH - CH_2D$$

$$C_6H_5 \cdot CH - CH_2D \cdot CH_2 - AlR_2 \xrightarrow{\underline{\text{MEAT}}} CH - CH_2D \cdot CH_2 - AlR_2 \xrightarrow{\underline{\text{D}}_2\text{O}} C_6H_5 \cdot CH - CH_2D \cdot CH$$

Среди олефинов, содержащих метиленовую группу, особое место занимает метиленциклобутан, который в реакции с ДЭАГ претерпевает изомеризацию с раскрытием цикла. Согласно [98], первоначально образующийся диэтилциклобутилметилалюминий уже при 40° С превращается в диэтил-4-пентенилалюминий, который далее гидроалюминируется. Конечным продуктом реакции является 1,5-ди(диэтилалюмо) пентан.

Олефины, содержащие терминальные двойные связи, интересны тем, что для них получены данные о кинетике реакций гироалюминирования и обмена алкильных групп в алюминийтриалкилах [89, 99—109]. В классической работе Циглера с сотр. [89] впервые была выявлена взаимосвязь между реакциями присоединения фрагмента al—Н и обмена алкильными группами, а также объяснена различная реакционная способность триалкилаланов. Равновесие реакции вытеснения алкильной группы из триалкилаланов в присутствии олефина иного строения выглядит, согласно [89], следующим образом:

$$al-R_1$$
 + олефин (II)  $\stackrel{k_0}{\longleftarrow}$  олефин (I) +  $al-R_{11}$  олефин (II)

Равновесие реакций отщепления олефина от триалкилалана следует представить схемами:

$$al-R_I \stackrel{k_1}{\Longleftrightarrow} al-H + олефин (I),$$
  
 $al-R_{II} \stackrel{k_2}{\Longleftrightarrow} al-H + олефип (II).$ 

Нетрудно видеть, что константа реакции вытеснения  $k_{\rm B}$  будет выражаться отношением  $k_{\rm B}=k_1/k_2$ .

Как указано в [89], это соотношение верно, если оба олефина относятся к одному структурному типу (например,  $RCH = CH_2$  или  $R_2C = CH_2$ ). Дело в том, что при описании реакции гидроалюминирования необходимо учитывать ассоциацию алюминийгидридов и триалкилаланов, степень которой, естественно, зависит от структуры алкильной группы. Например, триалкилаланы типа ( $RCH_2$ — $CH_2$ )<sub>3</sub>Al, как правило, димерны, а соединения ( $R_2CH$ — $CH_2$ )<sub>3</sub>Al мономерны. С учетом ассоциации уравнение реакции гидроалюминирования примет вид:

$$(1/m)[R_2^IAlH]_m \longrightarrow R_2^IAlH \xrightarrow{\text{олефин (II)}} R_2^I \longrightarrow R_2^I-Al-R^{II} \longrightarrow (1/p)R_2^IAlR^{II}$$
 ( $m, p$ —степень диссоциации).

При появлении в системе триалкилаланов иного строения с иной степенью ассоциации будут иметь место целый ряд реакций обмена акильными группами, характеризующихся соответствующими уравнениями равновесия. Точное описание реакции становится затруднительным. Поэтому описание обменного равновесия при условии участия в нем терминальных олефинов различного строения с помощью приводимого ниже соотношения является лишь приблизительным.

$$_{\kappa_{\mathrm{B}}} = k_{\mathrm{I}}/k_{\mathrm{2}}$$
 [олефин I] [al—R<sup>II</sup>]/[олефин II] [al—R<sup>I</sup>].

В системе, включающей 1-октен, 2-этил-1-гексен, триоктилалюминий и три(2-этилгексил) алюминий, константа, определенная по этому соотномению, оказалась равной 38 (k=38). Для системы пропилен — 2-гексил-1-децен — трипропилалюминий — три(2-гексилдецилалюминий) k=40. Таким образом, олефины с метиленовой группой имеют приблизительно в 40 раз меньшее сродство к алюминийгидридной связи, чем  $\alpha$ -олефины. Сравнение сродства этилена и  $\alpha$ -олефинов к связи al—H очень наглядно проведено в опытах по вытеснению этилена и пропилена при пагревании ТЭА и ТПА с 2-этил-1-гексеном [89]. Было показано, что при равных условиях (120° C) выделение этилена протекает в 44 раза медленее. Таким образом, этилен реагирует со связью al—H в 40—50 раз быстрее, чем олефины RCH=CH<sub>2</sub>, которые, в свою очередь, настолько же более активны, чем олефины с метиленовой группой  $R_2$ C=CH<sub>2</sub>.

$$CH_2 = CH_2 \stackrel{40-50}{>} RCH = CH_2 \stackrel{38-40}{>} R_2C = CH_2.$$

Очень важным следствием этих выводов является рекомендация для препаративного осуществления реакции исчерпывающего переалкилирования: оптимальный реагент — ТИБА. Можно использовать также ТПА, однако реакция с его участием проходит приблизительно в 5 раз медленнее. Наименее подходящим реагентом следует признать ТЭА. Болсс

Таблица 3  $\begin{tabular}{ll} $\operatorname{\textbf{$Ta$pametph}}$ & активации реакции: $R_3Al \stackrel{1}{\rightleftarrows} R_2AlH + олефин \end{tabular}$ 

AlRa	Олеф <b>и</b> н	ΔН,	T, K°	lg A (S−1)	E1,	E2,	Литера-	
	Oneomn	ккал/моль	1, K	1g A (5 ')	ккал/моль		тура	
$(C_2H_5)_3Al$ $(CH_3)_2AlC_4H_9$ $(n-C_4H_9)_3Al$ $(C_2H_5CH_2CH_3)_3Al$ $(i-C_4H_9)_3Al$	Этилен 1-Бутен 1-Бутен 1-Бутен цис-2-Бутен Изобутилен	25,8 — 22,6 21,6 19,9 20,5	300 475 440 300 300 410	10,9 10,9±0,2 10,6 ————————————————————————————————————	30,1 27,8 27,8 28,7 27,5 26,6	<5 - 5,2 13,1 7,6 6,1	[102, 110] [101] [101] [101] [101] [103]	

точная количественная характеристика реакции отщепления соответствующих олефинов от триалкилаланов представлена в табл. 3.

Интересные данные были получены Эггером [99] при исследовании реакции конкурирующего взаимодействия этилена, пропилена и 2-метил-1-бутена с мономерным ДИБАГ в интервале температур 104—169° С в соответствии со следующими уравнениями:

$$(i-C_4H_9)_2AlH + CH_2 = CH_2 \xrightarrow{k_1} CH_3 - CH_2 - Al(C_4H_9-i)_2,$$

$$(i-C_4H_9)_2AlH + CH_3 - CH = CH_2 \xrightarrow{k_2} CH_3 - CH_2 - CH_2 - Al(C_4H_9-i)_{20}$$

$$(i-C_4H_9)_2AlH + CH_3 - CH_2 - C(CH_3) = CH_2 \xrightarrow{k_3}$$

$$\Rightarrow CH_3 - CH_2 - CH_2 - C(CH_3)H - CH_2 - Al(C_4H_9-i)_2.$$

Было установлено, что 2-метил-1-бутен присоединяется к ДИБАГ при температуре ниже 120° С быстрее, чем пропилен, который, в свою очередь, присоединяется быстрее этилена. Температурная зависимость относительных констант скоростей выражается уравнениями

lg 
$$k_1/k_2 = 0.6 - 0.8/4.58 \cdot 10^{-3} \cdot T$$
 (K°),  
lg  $k_1/k_2 = 1.2 - 2.2/4.58 \cdot 10^{-3} \cdot T$ .

Переалкилирование при взаимодействии олефинов с триалкилаланами может проходить после образования разнородных триалкилаланов без стадии диссоциации на диалкилалюминий пидриды. Таким путем осуществляется прямой обмен алкильными группами, который, согласно [89], протекает в соответствии со схемой:

Существование подобного механизма обмена было показано в работах Пино с сотр. [111—114]. В последней из цитируемых работ [114] исследо-

валась реакция между оптически активными три(2-метилбутил)алюминием и 4-метил-1-гексеном при условии катализа бис-N-метилсалицилальдимином никеля. Обмен радикалами протекает в толуольном растворе уже при 27° С, о чем можно судить по изменению оптического вращения смеси. Реакции предшествует индукционный период, наличие которого авторы связывают с образованием каталитически активного комплекса триалкилалана с никелевым соединением. В присутствии избытка 4-метил-1-гексена реакция имеет первый порядок по концентрации связанных с алюминием 2-метилбутильных групп. При использовании эквивалентных количеств триалкилалана и олефина реакция имеет кинетически второй порядок. Порядок по никелевому комплексу первый. Авторы предложили следующую схему протекания реакции обмена алкильными группами:

Реакция обмена описывается уравнением

$$- \frac{1}{d[alR^*]/dt} = \frac{k[[on][[Ni(mesal)_2][[alR^*]/(1 + \frac{1}{2}K[[AlR_xR_{3-x}^*]), + \frac{1}{2}K[[AlR_xR_{3-x}^*]), + \frac{1}{2}K[[AlR_xR_{3-x}^*]), + \frac{1}{2}K[[AlR_xR_{3-x}^*]], + \frac{1}{$$

где K = 57,0 (экспериментальное значение).

Препаративное значение получила реакция вытеснения высших олефинов этиленом, который удаляется из сферы реакции в виде ТЭА. Согласно [115], реакция идет в присутствии коллоидного никеля при 40—80° С и давлении этилена 20—40 атм. После окончания поглощения этилена реакционная смесь состоит обычно из ТЭА и высших олефинов. Именно этим путем рекомендуют получать α-олефины авторы патентов [116—120]. Вытеснение с помощью этилена было использовано для получения олефинов более сложного строения. Так, метиленциклопентан был получен наряду с ТЭА при нагревании триалкилалана XXI с этиленом [20, 121]. К этому же типу соединений относятся олефины, получаемые из триалкилаланов, XXII—XXIV [122].

#### Моноолефины с ди- и тризамещенными двойными связями

Поведение моноолефинов, упомянутых в реакции с гидридами алюминия, изучено на малом числе примеров. Согласно данным Циглера с сотр. [1], алюмогидрид лития взаимодействует с циклопентеном, давая продукт присоединения трех молекул олефина  ${\rm LiAlH}(C_5H_9)_3$ . Аналогично протекает реакция с циклогептеном и  $\mu uc$ -циклооктепом, приводящая к комплексным гидридам  ${\rm LiAlH}(C_7H_{19})_3$  и  ${\rm LiAlH}(C_8H_{15})_3$ . Гидроалюминирование циклогексена с помощью  ${\rm LiAlH}_4$  практически не идет. Авторы сообщают, что после гидролиза продуктов, полученных при длительном нагревании циклогексена с  ${\rm LiAlH}_4$  в автоклаве при  ${\rm 120}^\circ$  С, были получены лишь следы циклогексана.

Реакция дизамещенных олефинов с ДЭАГ была исследована дилатометрически, что позволило найти весьма важные количественные данные, карактеризующие их относительную реакционную способность [1]. Так, реакция гидроалюминирования при 78° С протекает с 90%-ным превращением 3-гептена, 4-октена и 6-додецена соответственно за 600, 3700, 3300 мин. Для сравнения следует привести время 90%-го превращения 2-метил-1-пентена, равное 30 мин., и 1-гептена—13 мин. Гидроалюминирование циклопентена, циклогептена и уис-циклооктена с помощью ДЭАГ проходит полностью при продолжительном нагревании реагентов в автоклаве.

Как видно из изложенного материала, литературные данные не дают конкретных указаний ни о структуре, ни о стереохимии АОС, образующихся при гидроалюминировании олефинов с дизамещенной двойной связью. Указание о возможности образования изомерных АОС из дизамещенных олефинов содержится в работе [115]. Сообщается, что нагревание 2-пентена (авторы не указывают, какой из геометрических изомеров использовался в опытах) с ТЭА приводит к получению АОС, разложение которого дает смесь 1- и 2-пентена. Это свидетельствует о том, что реакционная смесь может содержать три АОС XXV—XXVII. Образование АОС с первичным заместителем XXVII можно объяснить изомеризацией за счет гидридного сдвига, протекающего при нагревании XXV.

Сдвиг подобного рода ускоряется добавками катализаторов, среди которых наибольшую активность проявляют соедипения Тi, Zr и V [123].

Азингер с сотр. [123, 124] показал, что смесь 2-, 3- и 4-октенов при пагревании с ДИБАГ весьма гладко гидроалюминируется, превращаясь в смесь изомеров триоктилалюминия. Окисление смеси АОС дает после гидролиза 1-, 2-, 3- и 4-октанолы, причем содержание 1-октанола повышается по мере увеличения активности катализатора. Опыты с чистыми транси цис-4-октенами показали, что наличие катализатора позволяет провести сдвиг двойной связи в α-положение за счет многократного 1,2-гидридного переноса, либо путем перескока водорода в переходных состояниях.

$$\begin{bmatrix} CH_2 & CH_2 \\ H_9C_4 & CH_2 \\ CH_2 & CH_2 \\ CH_2 & CH_2 \\ CH_2 & CH_2 \\ CH_2 & H \\ CH_3 & H \end{bmatrix} al^+ \xrightarrow{\begin{bmatrix} C_7H_{15}CH_2^- \end{bmatrix} al^+} \xrightarrow{O_2,H_2O} C_7H_{15}CH_2OH.$$

В табл. 4 приведены данные, характеризующие активность катализаторов в реакции гидридного переноса по содержанию 1-октанола в смеси октанолов, образующихся после окисления АОС (110° С, 8 час., октен: ДИБАГ=3:1) [123].

Таблица 4 Влияние катализатора на выход 1-октанола

Октен	Каталпзатор	Выход смеси октанолов, %	Содержание 1-октанола в смеси, %
Смесь 2-, 3-, 4-октенов	Отсутствует	11	12
	PdCl <sub>2</sub>	11	13
	Ni(acac) <sub>2</sub>	18	12
	$Co_2(CO)_8$	24	71
	TiCl <sub>4</sub>	42	95
	$Ti(OC_4H_9)_4$	48	97
	$\mathbf{ZrCl_4}$	40	94
	VO(acac)3	42	82
2-Октен	TiCl <sub>4</sub>	42	95
транс-4-Октен	Отсутствует	9	0
•	TiCl <sub>4</sub>	30	90
ц <b>ис-4-Октен</b>	TiCl <sub>4</sub>	35	90

Как видно из данных таблицы, применение катализатора не только способствует протеканию изомеризации, но и повышает общий выход октанолов. В последующих работах Азингера и сотр. [124—125] были разработаны условия, при которых 4-октены под действием ДИБАГ в присутствии  $\mathrm{Ti}(\mathrm{OC_4H_9})_4$  превращались с выходом 70% в АОС, окисление которых дало смесь октанолов, содержащую 97% 1-октанола.

Интересно отметить, что дизамещенные олефины от н.ундеценов до н.гексадеценов реагируют с ДИБАГ гораздо медленнее. В работе [124] сообщается, что при 120° С 6-тридецен присоединяет ДИБАГ, давая через 24 час. с выходом 72% АОС XXVIII, в котором замещены только две

изобутильные группы. Как видно, в этом случае происходит еще более многоступенчатый гидридный перенос.

$$C_5H_{11}CH = CHC_6H_{13} \xrightarrow{\text{QUBA}\Gamma} (C_{12}H_{2},CH_{2})_2Al - C_4H_{\theta}-i \xrightarrow{O_2} XXVIII$$

$$\longrightarrow 2C_{12}H_{25}CH_{2}OH + (CH_{3})_2CH - CH_{2}OH.$$

Добавление катализатора  $Ti(OC_4H_9)_4$  резко ускоряет как реакцию гидроалюминирования, так и изомеризацию с образованием AOC с первичными заместителями. Так, согласно [124], нагревание mpanc-4-ундецена, а также смесей дизамещенных додеценов, тетрадеценов и гексадеценов с ДИБАГ при 120° С через 2 часа приводит к образованию алюминийтриалкилов с выходами 80—91%, причем содержание AOC с первичными алкильными группами составляет 90—97%.

RCH=CHR' 
$$\xrightarrow{\text{TI}(OC_4H_0)_4}$$
 (R"CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>Al (R"=C<sub>10</sub>, C<sub>11</sub>, C<sub>13</sub>, C<sub>15</sub>).

Под влиянием тетрабутоксититана сдвиг алюминиевой функции в конец цепи может идти в неожиданном направлении. Например, согласно [126], 2-метил-3-гексан реагирует с ДИБАГ с образованием двух АОС XXIX— XXX, идентифицированных окислением в 5-метилгексанол и 2-метилгексанол. Соотношение XXIX и XXX составляет 95:5, что указывает на трудность протекания изомеризации в сторону разветвления углеродной цепи.

Количественные данные, характеризующие зависимость скорости гидроалюминирования дизамещенных олефинов от таких факторов, как удаленность двойной связи от конца цепи и ее геометрия, приводятся в работе [76]. Авторы показали на примере 2-, 3-, 4- и 5-ундеценов, что наибольшим сродством к алюминийгидридам обладают 3-ундецены. Скорость гидроалюминирования цис-изомеров выше, чем транс-олефинов. При соотношении ДИБАГ: олефин — 15:1 авторы получили следующие значения относительной реакционной способности ундеценов для температуры 65° С: 1-ундецен 1000; цис-2-ундецен 4,3; цис-3-ундецен 6,5; цис-4-ундецен 5,7; цис-5-ундецен 5,3; транс-2-ундецен 4,2; транс-5-ундецен (добавлено 3 мол. % Ti(OC<sub>4</sub>H<sub>9</sub>)<sub>4</sub>) 685.

Для циклических олефинов Циглер с сотр. [1] нашли при температуре 78° С и соотношении ДЭАГ: олефин = 3:1 время полупревращения (в мин.): циклобутен 40, циклопентен 200, циклогексен 1880, циклогентен 110, циклооктен 86, циклононен 280, циклодецен 2500, циклоундецен 1350.

Исключительно высокую реакционную способность имеет двойная

связь в норборнене. Было показано, что присоединение ДЭАГ к норборнену идет при 25° С с экзо-стороны, давая АОС XXXI [122]. Сопоставление реакционной способности двойных связей в норборненовом и циклопентеновом кольцах весьма наглядно провели авторы работы [122] в опыте по гидро-алюминированию дициклопентадиена с помощью ДЭАГ. В результате весьма быстро протекающей реакции образуется АОС XXXII.

Количественное измерение периодов полупревращения циклопентена и норборнена в реакции с ДЭАГ показало, что второй олефин реагирует более чем в 2 раза быстрее циклопентена.

Довольно высокой активностью в реакции гидроалюминирования отличается аценафтилен, который присоединяет ДИБАГ в кипящем гептане, превращаясь в АОС XXXIII [97].

Al
$$(C_4H_9^{-i})_2$$

XXXIII

К дизамещенным олефинам можно отнести *цис*-1,4-полибутадиен, который легко присоединяет ДИБАГ, давая полимерное AOC XXXIV, растворимое в толуоле. Если проводить реакцию при 140—150° С, то можно получить полимерное AOC XXXV, не содержащее изобутильных групп и не растворимое в углеводородах [83].

$$[CH_{2}]_{n} \xrightarrow{\text{QMEAF}} \begin{bmatrix} CH_{2} & Al(C_{4}H_{9}-i)_{2} \\ CH_{2} & XXX1V \end{bmatrix}_{r}$$

$$CH_{2} & CH_{2} & CH_{2} \\ CH_{2} & CH_{2} & XXXV \end{bmatrix}$$

Гидроалюминирование олефинов с тризамещенной двойной связью исследовалось на двух примерах. Следует подчеркнуть, что до опубликования работы [84] в литературе утвердилось мнение о полной нереактивности олефинов указанного типа. Было показано, что α-пинен реагирует с ДИБАГ в жестких условиях, давая изопинокамфенилизобутилалюминий-гидрид (XXXVI), гидролиз которого привел к цис-пинану. Таким образом, реакция идет как цис-присоединение с наименее экранированной стороны [67, 83, 84].

 $\mu$ ис-полиизопрен (м. м.  $\sim 900\,000$ ) реагирует с ДИБАГ в толуольном растворе, давая, в зависимости от соотношения реагентов, АОС XXXVII или XXXVIII [83].

$$\begin{pmatrix} \text{CH}_{3} & & \text{CH}_{3} & & \text{Al}(\text{C}_{4}\text{H}_{9}\text{-}i)_{2} \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & &$$

#### Несопряженные диены

Гидроалюминирование диенов с изолированными двойными связями было впервые исследовано в работе Циглера с сотр. [82]. Возможность селективного осуществления моногидроалюминирования 4-винилциклогексена и лимонена определяется их структурой. Двойные связи в боковых цепях относятся к высокореакционноспособным, тогда как циклогексеновые двойные связи имеют очень низкую активность. Взаимодействие указанных углеводородов с ДИБАГ количественно приводит к АОС ХХХІХ, ХІ.

Различие реакционной способности двойных связей было использовано Ринекером [127] в синтезе оптически активных терпеновых спиртов родинолов из  $\mu uc$ -пинана согласно приведенной ниже схеме. Пиролиз (+)-пинана при  $385-450^{\circ}$  С приводит к (+)-3,7-диметил-1,6-октадиену (XLIa), тогда как (—)-пинан превращается в антипод (XLI6) [128]. Реакция обоих оптических изомеров с ДИБАГ идет при  $100-135^{\circ}$  С, давая АОС XLIIa, б, окисление которых кислородом воздуха с последующим гидролизом алкоголятов привело к (+)- и (—)- $\beta$ -родинолам ( $\beta$ -цитронеллолам) (XLIIIa, б). Еще более тонкие различия реакционной способности были использованы в синтезе  $\alpha$ -родинолов. Изомеризация диенов XLIa,  $\delta$  n-толуолсульфо-

кислотой позволяет получить (+)- и (—)-2,6-диметил-1,7-октадиены (XLIVa, б). Исход реакции диенов с гидридами алюминия зависит от строения последних и температурных условий. Так, ДЭАГ присоединяется при 20° С в течение 48 час., давая смесь АОС XLVa,6, XLVI и XLVII в соотношении 43:53:2. Если гидроалюминирование вести при 110° С, то соотношение указанных АОС выражается как 88:10:1. Применение ДИБАГ оказалось препаративно более удобным, поскольку при этом образуются симметричные АОС XLVIII, XLIX в соотношении 15:1, окисление которых дает α-родинолы (L,a,б) и 2,6-диметил-7-октенол (LI).

Реакция  $\alpha, \omega$ -диенов с гидридами алюминия исследовалась с целью получения диалюминоалканов. Согласно [20, 129], ДИБАГ присоединяется к 1,4-пентадиену, 1,6-гептадиену, 1,7-октадиену, 1,8-понадиену, 1,9-декадиену и 1,10-ундекадиену, количественно давая АОС LII.

$$\begin{array}{c} \text{CH}_2 = \text{CH}_-(\text{CH}_2)_n - \text{CH}_= \text{CH}_2 \xrightarrow{\text{$H$ odd}} \\ \longrightarrow (i - \text{C}_4 \text{H}_{\bullet})_2 \text{Al} - \text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \text{Al}(\text{C}_4 \text{H}_{\bullet} - i)_2 \\ & \text{LII} \end{array}$$

Исключение составляет 1,5-гексадиен, который на первой стадии образует неустойчивое АОС LIII. Характерной особенностью АОС подобного типа является внутримолекулярная циклизация, приводящая к производным циклопентана LIV [20]. Эта особенность 1,5-диенов будет подробно обсуждена ниже.

Таблица 5 Влияние температуры и добавки  $Ti(OC_4H_9)_4$  на гидроалюминирование 1,5-гексадиена

		Конверсия, %	Состав продуктов гицролиза АОС, %			
T, °G	Время, час.		1-гексен	гексан	метилциклопен- тан	
		Без катал	изатора			
0	] 3	1 1	100	0	] 0	
0	6	2	93	0	7	
30	1	14	19	8	73	
30	6	50	1	2	97	
50	6	100	0	2	98	
	•	С катализ	затором		•	
0	] 1	22	44	49	7	
0	6	67	28	39	33	
30	0,5	98	0	48	52	

Гидроалюминирование 1,5-гексадиена было обстоятельно исследовано Азингером с сотр. [125], который показал, что олефин вступает в три параллельно идущие реакции: моноприсоединение ДИБАГ, циклизацию и присоединение двух молей гидрида. Продуктами этих реакций являются соответственно AOC LV — LVII, строение которых доказывается гидролизом с образованием 1-гексена, метилциклопентана и гексана.

$$\begin{array}{c|c}
 & \text{AlR}_2 \xrightarrow{\text{H}_2\text{O}} & \text{C}_6\text{H}_{14}, \\
 & \text{R}_2\text{Al} \xrightarrow{\text{LVII}} & \text{CH}_2\text{AlR}_2 \xrightarrow{\text{H}_2\text{O}} & \text{C}_6\text{H}_{14}, \\
 & \text{CH}_2\text{AlR}_2 \xrightarrow{\text{H}_2\text{O}} & \text{CR} = i\text{-C}_4\text{H}_9). \\
\end{array}$$

В табл. 5 приведены данные, характеризующие влияние температуры и катализатора на исход реакции 1,5-гексадиенов с ДИБАГ (0,12 M ДИБАГ + 0,06M 1,5-гексадиена в циклогексане [125]).

Как видно из данных таблицы, при низкой температуре идет только моноприсоединение. Повышение температуры способствует циклизации  $AOC\ LV$ . Введение катализатора  $Ti(OC_4H_9)_4$  позволяет увеличить скорость присоединения второй молекулы гидрида.

Тщательный подбор условий позволил предложить авторам методину катализированного присоединения двух молей ДИБАГ. Для того чтобы получить АОС LVI с выходом 91%, к 0,15 M ДИБАГ при 30° С в течение 0,5 час. приливали раствор 0,06 M 1,5-гексадиена и 0,0054 M Ті(ОС<sub>4</sub>Н<sub>9</sub>)<sub>4</sub> в 6 M пиклогексана. Реакция циклизации практически полностью тормо-

зится в присутствии диэтилового эфира или триэтиламина, что объясняется нереакционноспособностью комплексно связанного алюминия в АОС LVIII. Таким образом, используя катализирующую активность  $Ti(OC_4H_9)_4$  с эффектом комплексообразования, вносимого триэтиламином, авторы работы [125] предложили метод количественного получения диалюмогексана LVIIa.

Согласно [130], проведение гидроалюминирования 1,5-гексадиена с помощью ДИБАГ в растворе тетрагидрофурана, играющего роль комплексообразователя, позволяет остановить реакцию на стадии диизобутил-(5-гексенил) алюминия (LV). В этой же работе описывается количественное моногидроалюминирование 1,6-гептадиена, 1,7-октадиена и 1,10-ундекадиена. Селективное присоединение ДИБАГ с образованием диизобутилалкенилалюминия было отмечено для 1,4-гексадиена и 4-метил-1,4-гексадиена [131]. Весьма избирательно идет реакция 3-метил-транс-1,4-гексадиена с ДИБАГ, приводящая к три(3-метил-транс-4-гексенил) алюминию с количественным выходом [132, 133]. Реакция ДИБАГ с транс-1,6-октадиеном идет с полным вытеснением изобутилена, приводя к три (6-октенил) алюминию, что доказано образованием при гидролизе транс-2-октена [83].

Следует остановиться на гидроалюминировании 1,4-пентадиенов, для которых описано получение AOC типа LII [129]. Согласно [134, 135], диалюмоалканы LIX — LXI могут быть получены из 2-метил-, 3,3-диметили 2,4-диметил-1,4-пентадиенов. При нагревании указанных АОС, а также диалюмоалкана LП происходит скелетная изомеризация, о чем можно судить по выявлению среди продуктов гидролиза наряду с пентанами производных бутана. Так, из диалюмопентана после нагревания и гидролиза был получен пентан и 2-метилбутан, причем количество последнего достигает 73,5% от смеси углеводородов, если нагревание вести 10 час. при 180° С. Окисление смеси АОС, полученной после нагревания, привело к 1,5-пентандиолу и 2-метил-1,4-бутандиолу. В этих же условиях из АОС LIX после гидролиза были получены 2-метилпентан, 2,3-диметилбутан и 2,2-диметилбутан, содержание которых в смеси углеводородов может достигать соответственно 67,5 и 1,8%. В меньшей степени идет скелетная перегруппировка АОС LX, LXI; выходы 2,2,3-триметилбутана и 2,3-диметилпентана не превышают 20%. Авторы [129] предлагают следующие схемы превращений 1,4-пентадиенов (см. стр. 28).

Как видно, алюмогетероциклы LXII — LXV могут образоваться не только из диалюмоалканов, но и из различных замещенных диизобутилпентенилалюминия — продуктов моноприсоединения. Это превращение в первом случае протекает с отщеплением ТИБА, тогда как второй путь предусматривает отщепление изобутилена от непредельных АОС с после-

дующим внутримолекулярным гидроалюминированием. Термическая изомеризация алюмогетероциклов приводит к AOC LXVI — LXIX, гидролиз которых дает изомерные алканы. Механизм изомеризации пока что не выяснен.

Исследовано довольно ограниченное количество циклических диенов. Гидроалюминирование 1-аллилциклогексена с помощью ДИБАГ при 78° С идет селективно, давая АОС LXX. Нродолжительное нагревание при 100° С дает с небольшим выходом диалюмопроизводные, о чем можно судить по образованию при гидролизе пропилциклогексана [136].

Димеры пиперилена LXXI, LXXII при нагревании с ДИБАГ образуют с количественным выходом смеси АОС, которые более чем на 90% состоят из соединений LXXIII и LXXIV, являющихся продуктами присоединения к двойной связи в боковой цепи. Сдвиг двойной связи в сположениие с образованием АОС LXXV, LXXVI проходит в незначительной степени [67, 137, 139]. Высокая активность норборненовой двойной связи была продемонстрирована в опытах по гидроалюминированию винилнорборнена и этилиденнорборнена. Реакция первого с ДИБАГ протекает при 80—100° С, давая через 3 час. смесь АОС LXXVII, LXXVIII, строение которых ясно из данных гидролиза. Этилиденнорборнен (LXXIX) при 60° С количественно дает АОС LXXX. В более жестких условиях был получен продукт присоединения по обеим связям LXXXI, о чем можно судить по образованию этилнорборнана [67, 138].

Дициклопентадиен реагирует с ДИБАГ в кипящем бензольном растворе с полным вытеснением изобутилена. При этой реакции образуется АОС LXXXII [140]. В мягких условиях цис, транс-1,5-циклодекадиен присоединяет ДИБАГ, давая несимметричное АОС LXXXIII [132, 141]. Реакция идет преимущественно за счет транс-двойной связи, о чем можно судить по образованию при гидролизе цис-циклодецена.

#### Сопряженные диены и аллены

Взаимодействие гидридов алюминия с бутадиеном и его гомологами следует отнести к числу сложных реакций, исход которых зависит от условий проведения. Строение АОС не всегда поддается точной расшифровке.

Согласно [142], ДЭАГ присоединяется к бутадиену с образованием диалюмобутана (LXXXIV). Однако более поздние материалы, опубликованные Захаркиным с сотр. [143, 144], показывают, что реакция идет гораздо сложнее. Так, в работе [143] было показано, что гидрид алюминия образует с бутадиеном АОС, гидролиз которого привел к бутану в качестве единственного продукта. Этот факт дает основание приписать АОС полимерное строение типа

Реакция LiAlH<sub>4</sub> с бутадиеном дает аморфное AOC, после гидролиза которого были получены бутан, 1-бутен, *цис*-2-бутен и *транс*-2-бутен в соотномении 48: 38: 8,5: 5,3. Более обстоятельно было исследовано взаимодействие ДИБАГ с бутадиеном. Авторы [144] считают, что реакция начинается с 1,2-присоединения гидрида, затем присоединяется вторая молекула ДИБАГ, после чего следует термическое отщепление ТИБА с циклизацией в циклоалан LXXXV. Последний в условиях реакции превращается в полимерное AOC, строение которого представлено в обобщенной форме LXXXVI. В подтверждение циклической природы AOC при окислении был получен 1,4-бутандиол.

$$+ R_2AlH \longrightarrow R_2Al \longrightarrow R_2Al \longrightarrow R_2Al \longrightarrow AlR_2$$

$$= \begin{bmatrix} AlR \\ LXXXIV \end{bmatrix}_n \longrightarrow LXXXV \qquad (R=C_2H_5, i-C_4H_9).$$

Аналогично протекает реакция ДИБАГ с изопреном. Авторам работы [144] удалось выделить перегонкой в глубоком вакууме продукт присоединения двух молей гидрида к диену. Образование при гидролизе изобутана и 2-метилбутана в соотношении 4:1 однозначно указывает на структуру LXXXVII. Диалюмоалкан при нагревании в вакууме до 110—115° С выделяет один моль ТИБА и превращается в алюмогетероцикл LXXXVIII, который при гидролизе выделяет эквимольные количества изобутана и 2-метилбутана, а после окисления дает 2-метил-1,4-бутандиол.

Циглер с сотр. [145], исследовавший так называемый изопренилалюминий, получаемый в промышленном масштабе фирмой «Texas Alkyls», согласны с точкой зрения советских исследователей об образовании алюмогетероциклического фрагмента. Неперегоняющиеся полимерные АОС авторы [145] представляют в виде довольно сложной структуры LXXXIX.

Строение  $C_{10}$ -радикала авторы не установили. «Изопренилалюминий» предлагается в качестве компонента высокоактивных катализаторов полимеризации этилена.

Изопрен вступает в реакцию с алюминием и водородом, давая АОС, названное авторами работ [146, 147] изопентенилалюминием. Структура соединения не была установлена.

При взаимодействии пиперилена с эквимольным количеством ДИБАГ образуется АОС, гидролиз которого приводит почти исключительно к пентану. При соотношении ДИБАГ: пиперилен — 1:2,5 после гидролиза АОС были получены пентан, транс-и цис-2-пентен в соотношении (63—66): (25—30): (7—8). В присутствии 8-кратного избытка пиперилена идет преимущественно моноприсоединение, поскольку продукты гидролиза АОС на 87% состоят из 2-пентенов. Предлагается следующая схема реакций [144]:

$$\begin{array}{c} \xrightarrow{\text{ДИБАГ}} & \xrightarrow{\text{ДИБАГ}} & \xrightarrow{\text{AlRH}} & \xrightarrow{\text{AlRH}} & \\ & \xrightarrow{\text{O}_2: \text{H}_2\text{O}} & \text{HO} & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & & \\$$

Эйш и Хаск [97, 148] исследовали гидроалюминирование 1,1-дифенил-1,3-бутадиена и нашли, что продукт присоединения одного моля ДИБАГ при 90° С представляет собой смесь АОС ХС, ХСІ в соотношении 60: 40, при дейтеролизе которых были получены транс-1-дейтеро-1,1-дифенил-2-бутен ХСІІ и 4-дейтеро-1,1-дифенил-1-бутен ХСІІ. Соотношение ХС: ХСІ кинетически контролируемо, поскольку при 110° С оно равно 55: 45, достигая при 145° С термодинамически устойчивого значения, равного 24: 76. Авторы [97, 148] считают, что гидроалюминирование протекает только с участием винильной группы с образованием л -комплексов ХСІV, ХСV, превращающихся далее в АОС ХСІ и ХСVІ. Последнее в условиях реакции претерпевает аллильную перегруппировку, давая 1-алюмо-1,1-дифенил-2-бутен (ХС). Тот факт, что АОС ХС образуется в результате перегруппировки ХСVІ, а не через л-комплекс ХСVІІ, был доказан при изучении ПМР-спектров реакционной смеси в ходе реакции гидроалюминирования.

$$(C_{6}H_{5})_{2}C = CH - CH = CH_{2} \xrightarrow{\text{AI}} CH_{5} + (C_{6}H_{5})_{2}C = CH - CH - CH_{2}$$

$$(C_{6}H_{5})_{2}C = CH - CH_{2} - CH_{2}D \xrightarrow{\text{D}_{2}O} CH - CH_{2} + (C_{6}H_{5})_{2}C = CH - CH_{2}CH_{2}$$

$$(C_{6}H_{5})_{2}C = CH - CH_{2} - CH_{2}D \xrightarrow{\text{D}_{2}O} CH - CH_{2}CH_{2} - AlR_{2} \xrightarrow{\text{C}} (C_{6}H_{5})_{2}C = CH - CH_{2}CH_{2}$$

$$(C_{6}H_{5})_{2}C = CH - CH = CH_{2} - CH_{2}CH_{2} - AlR_{2} \xrightarrow{\text{C}} (C_{6}H_{5})_{2}C = CH - CH_{2}CH_{2}$$

$$(C_{6}H_{5})_{2}C = CH - CH = CH_{2} - CH_{2}C$$

Гидроалюминирование алленов исследовано очень мало. Согласно [149], аллен реагирует с  $AlH_3$ , ДЭАГ и  $LiAlH_4$ , давая AOC, при гидролизе которого был получен 4-метил-1-пентен. Этот факт указывает на сложность реакции, включающей две стадии: гидроалюминирование аллена и межмолекулярное карбалюминирование. Продуктом реакции является диалюмопроизводное. Необходимо отметить, что аллильное производное алюминия ( $C_2H_5$ )<sub>2</sub> $AlC_3H_5$  было получено при взаимодействии аллилмагнийхлорида с ДЭАХ. Это соединение устойчиво при температуре ниже —  $40^{\circ}$  С. Диметилметаллилалюминий (XCVIII) был впервые получен в виде кристаллического димера взаимодействием триметаллилбора с TMA [150].

Реакция 1,1-дифенилаллена с ДИБАГ в гептановом растворе сопровождается процессами димеризации и полимеризации, которые удается свести к минимуму добавлением эквимольного количества триэтиламина или применением в качестве растворителя диэтилового эфира [97, 148]. На основании данных ПМР-спектроскопии авторы указанных работ пришли к выводу, что гидроалюминирование начинается с образования л-комплекса XCIX, который является предшественником АОС С. Аллильная перегруппировка протекает очень легко, давая 3-алюмо-3,3-дифенилпропен (СІ). Именно наличием указанных АОС может быть объяснено обнаружение в числе продуктов дейтеролиза только 1,1-дефинил- и 3,3-дифенил-3-дейтеропропена.

$$(C_{6}H_{5})_{2}C = C = CH_{2} \xrightarrow{\text{$\Pi \text{MBA}$\Gamma$}} (C_{6}H_{5})_{2}C = C = CH_{2} \xrightarrow{\text{$C$}} (C_{6}H_{5})_{2}C = CH - CH_{2} - AlR_{2}$$

$$(C_{6}H_{5})_{2}C = CH - CH_{2}D \xrightarrow{\text{$D_{2}O$}} (C_{6}H_{5})_{2}C - CH = CH_{2}$$

$$(C_{6}H_{5})_{2}C = CH - CH_{2}D \xrightarrow{\text{$D_{2}O$}} (C_{6}H_{5})_{2}CD - CH = CH_{2}$$

Из циклических 1,3-диенов изучен только циклопентадиен, гидроалюминирование которого проходит сложно. Согласно [151], нагревание циклопентадиена с ДИБАГ приводит сначала к образованию димера, который затем присоединяет гидрид по норборненовой связи. Если опыт проводить таким образом, чтобы газообразный диен барботировал через ТИБА, нагретый до 170° С, то удается получить АОС СП, являющееся продуктом металлирования. Гидролиз неперегоняемого остатка привел к получению смеси углеводородов, среди которых были идентифицированы циклопентан и изобутан, — факт, указывающий на протекание гидроалюминирования обеих двойных связей.

#### Триены и полиены

Более высокая реакционная способность винильной группы и дизамещенной двойной связи по сравнению с сопряженными двойными связями была использована для синтеза ненасыщенных линейных АОС. Так, линейные димеры бутадиена 3-метил-1,4,6-гептатриен и 1,3,7-октатриен количественно реагируют с ДИБАГ в толуольном растворе при 100° С с полным вытеснением изобутилена. Продуктами реакции являются АОС СПІ, СІV, строение которых подтверждается окислением в первичные спирты и далее в альдегиды [67, 152, 153].

Линейный димер пиперилена 4-метил-2,5,7-нонатриен в указанных условиях реагирует с гидридным сдвигом, давая АОС CV с первичным радикалом, структура которого следует из окисления в спирт и далее в альдегид. Не менее гладко протекает реакция ДИБАГ с линейными

тримерами бутадиена и пиперилена. Так из 1,3,8,11-додекатетраена, 3-метил-1,4,8,10-ундекатетраена и 4-метил-1,5,9,11-тетрадекатетраена были получены АОС CVI—CVIII. Тетрамер бутадиена 1,4,8,13,15-гексаде-капентаен превращается в АОС СІХ с тремя тетраеновыми радикалами [152].

Обращает на себя внимание отсутствие побочных реакций, что позволяет легко получать полиеновые АОС, которые могут быть использованы для синтеза труднодоступных соединений. Гидроалюминирование циклических триенов исследовано всего на трех примерах. Согласно данным Захаркина с сотр. [154], диметилфульвен при 75° С быстро присоединяет один моль ДИБАГ. Структура образующегося при этом АОС СХ была доказана дейтеролизом до 1-изопропил-1-дейтеро-2,4-циклопентадиена.

При исследовании реакции транс, транс, цис- и транс, транс, транс-1,5,9-циклододекатриенов с ДИБАГ было установлено, что при 120° С происходит количественное выделение изобутилена. Образующиеся при этом АОС имеют состав  $C_{12}H_{21}Al$ . Полученное из транс, транс, транс-триена АОС при разложении с помощью трет. бутанола дает трицикло[6,4,0,0²,6]додекан (СХІ), бицикло[7,3,0]додекан (СХІІ) и 7-пропилбицикло[4,3,0]нонан (СХІІІ). Трициклическая природа СХІ была доказана изомеризацией его в 1,3-диметиладамантан, а также дегидрированием в частично ароматизированный углеводород. Окисление АОС привело к получению трицикло[6,4,0,0² 6]додекан-4-ола с выходом более

75%. Таким образом, разложение АОС при гидролизе и окислении протекает с перегруппировкой и образованием соединений с трициклическим и бициклическим скелетами. Поскольку в ИК- и ПМР-спектрах обсуждаемого АОС не обнаруживаются двойные связи, а также отсутствуют связи Al—H, то представляется возможным предложить для него структуру пергидро-9b-алюмофенолена (СХІV).

Иначе ведет себя при окислении АОС из транс, транс, транс-триена. Наряду с трицикланолом был получен с выходом 30% 1,5,9-циклододекантриол. Образование последнего позволяет предположить, что АОС является смесью, содержащей СХІV и СХV. Соединение полимерного типа СХV при окислении дает только триол без скелетной перегруппировки. Указанные превращения можно представить в виде схемы [67, 152, 155].

#### КАРБАЛЮМИНИРОВАНИЕ ОЛЕФИНОВ

#### Моноолефины

Подавляющее большинство моноолефинов реагирует с триалкилатами алюминия по простой схеме присоединения фрагмента al—С с образованием нового АОС. При повышенных температурах нередко протекает реакция дегидроалюминирования с отщеплением фрагмента al—H, приводящая к алкилированному олефину.

Особое место занимает этилен, который практически со всеми алюминийтриалкилами вступает в реакцию роста цепи.

$$nCH_2 = CH_2 \xrightarrow{alR} R - (CH_2 - CH_2)_n al.$$

Однако и для него описаны случаи, когда роста цепи не происходит. Согласно [156], три(трет.бутил)алюминий реагирует с этиленом уже при 20° С. Реакция полностью проходит при 100° С и позволяет количественно получить три (3,3-диметилбутил)алюминий. Эфират триизопропилалюминия присоединяет 3 моля этилена, превращаясь в три(3-метилбутил)алюминий. Реакцию проводят при 110° С и 70 атм [156].

$$CH_2 = CH_2 + (CH_3)_3 - C - al \longrightarrow (CH_3)_3 C - CH_2 - CH_2 - al.$$

Реакция роста цепи, открытая Циглером с сотр. [4, 115, 157—159], послужила объектом тщательного исследования, поскольку она представляет собой исключительно удобный и перспективный путь синтеза таких важных веществ, как высшие триалкилаты алюминия, высшие спирты линейного строения, высшие α-олефины и нормальные парафины, исходя из этилена и алюминия.

Как указывает Циглер с сотр. [115], реакция роста лучше всего протекает между ТЭА и этиленом при  $90-120^{\circ}$  С и давлении этилена не ниже 80~amm. Реакция не идет, если вместо ТЭА использовать такие несимметричные AOC, как  $(C_2H_5)_2AlCl$ ,  $(C_2H_5)_2AlOC_2H_5$ ,  $C_2H_5Al(OC_2H_5)_2$ ,  $Na[Al(C_2H_5)_4]$  и  $Na[Al(C_2H_5)_3F]$ . Авторы отмечают, что при  $100^{\circ}$  С и 90~amm для превращения 1 моля ТЭА в 1 моль тригексилалюминия требуется время порядка 6 час. Повышение температуры и давления может проводиться до определенных пределов, выше которых реакция может стать неуправляемой, приобретая характер взрыва. Согласно [115], предельными условиями для взрыва при опытах в лабораторных автоклавах являются  $125^{\circ}$  С и давление 125~amm.

Меняйло с сотр. [160—161] детально исследовал реакцию ТЭА с этиленом на опытной установке, представляющей собой автоклав с мешалкой емкостью  $100 \ n$  [160, 161]. В результате были получены данные, позволяющие количественно оценить влияние давления и температуры на соотношение реакции роста цени a и вытеснения  $\alpha$ -олефинов  $\delta$ .

С повышением температуры скорость поглощения этилена раствором ТЭА в н.гептане или бензине увеличивается весьма заметно. Одновременно растет удельный вес реакции вытеснения. Авторы нашли следующие соотношения между реакциями a и b в зависимости от температуры (давление этилена 100 amм): 100° С -70:1, 110-56:1, 120-6.3:1, 130° С -4.7:1. Таким образом, при температурах порядка 120-130° С реакционная смесь будет содержать наряду с триалкилаланами значительное количество a-олефинов. При оптимальной температуре 110° С отношения реакций присоединения и вытеснения в зависимости от давления выражаются следующими цифрами: 110 amм -75:1, 80-90:1, 60 amм -60:1.

Следовательно, скорость реакции вытеснения не очень сильно зависит от давления. Оптимальными условиями для синтеза алюминийтриалкилов из ТЭА и этилена являются: температура 110° С и давление этилена

Таблица 6 Распределение триалкилаланов по длине цепи (ТЭА: этилен = 1:18, 110°C, 100 атм) [160]

Длина углерод-	Колич	ество, %	Длина углероц-	Колич	ество, %
ной цеви	теоретиче- скоз	эксперимен- тальное	ной цепи	теоретиче- ское	эксперимен- тальное
2	0,2	1,4	14	16,0	17,0
4	1,5	2,3	16	13,5	11,0
6	4,5	5,6	18	10,0	6,0
8	8,5	10,0	20	6,5	3,1
10	13,5	15,0	22	9,0	2,5
12	16,0	17,6			
		de la constant de la			

100 атм. В этих условиях продукты реакции состоят на 92—93% из первичных алюминийтриалкилов, содержащих 2—24 атомов углерода в цепи, и солефинов с примесью олефинов с метиленовыми группами. Последние образуются в незначительном количестве вследствие протекания реакции димеризации солефинов, рассматриваемой ниже подробно.

$$RCH=CH_2+R_1CH=CH_2\longrightarrow R_1CH_2-CH_2$$

Вопрос о распределении триалкилаланов по молекулярной массе (длине

цепи радикалов) был предметом специальных исследований.

Как показал Весслау [162], это распределение может быть рассчитано теоретически. Данные, приводимые в табл. 6, позволяют судить о близости теоретически рассчитанных данных к экспериментально найденным [160]. На скорость поглощения этилена оказывает влияние концентрация раствора ТЭА. При разбавлении раствора скорость присоединения этилена увеличивается, что связывается с диссоциацией димерной формы ТЭА на мономерные молекулы, которые и вступают в реакцию [115]. Однако опытные данные позволяют утверждать, что применение разбавленных растворов нецелесообразно, поскольку увеличение скорости присоединения в полной мере не компенсирует неудобства и затраты, связанные с увеличением объема аппаратуры. На практике рекомендуется применять 25% растворы ТЭА [160].

Вопросы, связанные с получением высших спиртов из этилена и ТЭА, технологическое оформление процесса «альфол» довольно обстоятельно рассмотрены в недавно вышедшей книге [163] и поэтому здесь не обсуж-

даются.

Как уже упоминалось выше, реакцию роста цепи не удается провести с алкилалюминийхлоридами, например  $(C_2H_5)_2AlCl$ . Циглер и Кроль [164] показали, что реакционная способность соединений типа  $R_2AlX$  резко возрастает при добавлении триалкилатов алюминия. В частности, ДЭАХ присоединяет этилен, при условии предварительного введеныя ТЭА. Аналогичное активирующее воздействие оказывает ТЭА при про-

ведении реакции с диэтилалюминийдиэтиламидом  $[(C_2H_5)_2AlN(C_2H_5)_2]$  [164].

Для получения высших жирных спиртов методом достройки (роста) цепи представляется перспективным использовать ДЭАХ, поскольку это АОС весьма легко получается из доступных продуктов: алюминия и хлористого этила. Однако реализации этого пути препятствовало отсутствие достаточно активного катализатора. Выход был найден в одном из патентов [165], где предлагается катализировать реакцию присоединения этилена к ДЭАХ соединениями четырехвалентного титана. Согласно данным советских авторов [166], главным преимуществом метода синтеза спиртов через ДЭАХ является возможность присоединения этилена при давлении не более 10 атм и температуре порядка 60° С. Реакция протекает согласно уравнению.

В указанных выше условиях состав спиртов был следующим (в %): $C_4$  3,6;  $C_6$  9,8;  $C_8$  14,7;  $C_{10}$  16,6;  $C_{12}$  16,2;  $C_{14}$  14,4;  $C_{16}$  11,2;  $C_{18}$  8,4;  $C_{20}$  5,1. Сравнивая эти данные с данными, приводимыми в табл. 6, можно видеть, что распределение по длине цепи в опытах с ДЭАХ близки к таковому для ТЭА.

Для проведения реакции роста цепи с помощью этилена, вероятно, не существует особых ограничений со стороны структуры триалкилалана. Так, согласно [115], тридецилалюминий при 60 атм и 98° С поглощает 1,4 моль в час этилена на 1 моль АОС при соотношении реакций роста и вытеснения, равном 30:1. Взаимодействие протекает по следующей схеме:

$$\begin{array}{l} n(\mathrm{CH_2}\!\!=\!\!\mathrm{CH_2}) + \mathrm{C_{10}H_{21}}\!\!-\!\!\mathrm{al} \xrightarrow{} \mathrm{C_{10}H_{21}}\!\!-\!\!(\mathrm{CH_2}\!\!-\!\!\mathrm{CH_2})_n\!\!-\!\!\mathrm{al} + \mathrm{C_2H_5}\!\!-\!\!\mathrm{al} + \\ + \mathrm{C_8H_{17}CH}\!\!=\!\!\mathrm{CH_2} + \mathrm{C_{10}H_{21}}\!\!-\!\!(\mathrm{CH_2}\!\!-\!\!\mathrm{CH_2})_{n-1}\mathrm{CH}\!\!=\!\!\mathrm{CH_2}. \end{array}$$

В ряду алюминийтриалкилов исключение составляет ТМА, который с этиленом не реагирует при 110° С и давлении 1—100 атм [115]. Однако, согласно данным Эггера и Кокса [167], реакция идет в газовой фазе в интервале температур 172—276° С при соотношении ТМА: этилен = (7 — 50): 1. В числе продуктов были идентифицированы пропилен, этилдиметилалюминий, 1-бутен и 1-пентен, что указывает на протекание следующих реакций:

$$\begin{array}{l} \text{CH}_2 \!\!=\!\! \text{CH}_2 + \text{CH}_3 \!\!-\!\! \text{al} \longrightarrow \text{C}_3 \text{H}_7 \!\!-\!\! \text{al}, \\ \text{C}_3 \text{H}_7 \!\!-\!\! \text{al} \longrightarrow \text{alH} + \text{C}_3 \text{H}_6, \\ \text{CH}_2 \!\!=\!\! \text{CH}_2 + \text{alH} \longrightarrow \text{al} \!\!-\!\! \text{C}_2 \text{H}_5, \\ \text{2CH}_2 \!\!=\!\! \text{CH}_2 + \text{al} \!\!-\!\! \text{C}_2 \text{H}_5 \longrightarrow \text{al} \!\!-\!\! \text{C}_2 \text{H}_5 + \text{C}_2 \text{H}_5 \!\!-\!\! \text{CH} \!\!=\!\! \text{CH}_2, \\ \text{2CH}_2 \!\!=\!\! \text{CH}_2 + \text{al} \!\!-\!\! \text{C}_3 \text{H}_7 \longrightarrow \text{al} \!\!-\!\! \text{C}_2 \text{H}_5 + \text{C}_3 \text{H}_7 \!\!-\!\! \text{CH} \!\!=\!\! \text{CH}_2. \end{array}$$

При работе с триалкилаланами, имеющими радикалы с нечетным числом атомов углерода, необходимо учитывать возможность образования не только ожидаемых высших АОС с заместителями, имеющими нечетное число атомов, но и АОС с четным числом атомов углерода в образующейся цепи. Это обстоятельство объясняется реакцией вытеснения, приводящей к высшим α-олефинам и ТЭА, который и является инициатором построения четных цепей. Сказанное можно пояснить схемой реакции достройки цепи ТПА

$$nCH_2 = CH_2 + C_3H_7 - al \longrightarrow C_3H_7(CH_2 - CH_2)_n - al \xrightarrow{CH_1 - CH_2} \longrightarrow C_3H_7(CH_2 - CH_2)_{n-1} - CH_2 = CH_2 + C_2H_5 - al,$$
 $mCH_2 = CH_2 + C_2H_5 - al \longrightarrow C_2H_5(CH_2 - CH_2)_m - al.$ 

Возможность применения реакции роста цепи с АОС более сложного строения показана Наметкиным с сотр. [168] на следующем примере:

Согласно патентным данным [169], три(гидродициклопентадиенил) алюминий (LXXXII) при 90° С и 105 атм поглощает этилен. Раекция протекает сложно, поскольку в числе продуктов гидролиза были обнаружены продукты роста цепи и вытеснения.

Таким образом, реакция роста цепи является весьма удобным способом получения АОС сложного строения, на основе которых с помощью реакций функционализации можно синтезировать различные ценные вещества. Обращает на себя внимание малая изученность реакции, ограничивающаяся, в сущности, только синтезом АОС с нормальными цепями. Перспективность реакции не вызывает сомнения. Ее недостатком является трудность регулирования длины цепи. Однако, вероятно, это можно сделать подбором соответствующих катализаторов и условий, В этом отношении весьма обнадеживающим выглядит опыт, описанный в работе [122], авторам которой удалось получить с высоким выходом продукт моноприсоединения СХVI в реакции между тринорборнилалюминием и этиленом при 75° С и давлении 70 атм. Во всяком случае, выход соединения СХVII был почти в четыре раза ниже.

Способность вступать в реакцию роста цепи проявляет только этилен. Начиная с пропилена, все олефины взаимодействуют с триалкилаланами

алюминия в эквимольных соотношениях. Как сообщает Эггер [100], пропилен реагирует с мономерным ТМА при 170—270° С согласно следующим уравнениям:

авнениям:
$$(CH_3)_3A1 \xrightarrow{C_3H_6} (CH_2)_2A1CH_2CH(CH_3)_2 \xrightarrow{-i-C.H_8} (CH_3)_2A1H \xrightarrow{C_5H_6}$$

$$\longrightarrow (CH_3)_2A1C_3H_7 \xrightarrow{C_3H_6} CH_2A1 \xrightarrow{C_4H_6} CH_2CH(CH_3)_2 \xrightarrow{-i-C.H_8} CH_3A1 \xrightarrow{C_5H_6}$$

$$CH_3A1(C_3H_7)_2$$

Автор приводит параметры активации реакции пропилена с ТМА:  $\lg A = 6.08 \pm 0.18$  л/моль сек;  $E_{\rm akt} = 20.35 \pm 0.44$  ккал/моль. Изобутилен реагирует с ТМА в очень жестких условиях (200° C,

Изобутилен реагирует с ТМА в очень жестких условиях (200° С, 34 час.) по схеме карбалюминирования, давая тринеопентилалюминий [170]. Эта реакция была использована для синтеза труднодоступных соединений неопентилового спирта и неопентилоромида [171].

$$\begin{array}{c} (CH_3)_2C = CH_2 + CH_3 - al \longrightarrow (CH_3)_3C - CH_2 - al \stackrel{O_2}{\longrightarrow} (CH_3)_3C - CH_2OH \longrightarrow \\ (CH_3)_3C - CH_2Br. \end{array}$$

Присоединение ТЭА к α-олефинам исследовано в работах [172, 173]. Было показано, что реакция протекает с соответствии со следующими уравнениями:

$$\begin{array}{c} \text{C}_2\text{H}_5 & \text{C}_2\text{H}_5\\ \text{RCH=CH}_2 + \text{Al}(\text{C}_2\text{H}_5)_3 \xrightarrow{a} \text{RCHCH}_2\text{Al}(\text{C}_2\text{H}_5)_2 \xrightarrow{b} \text{RC=CH}_2\\ \downarrow^{a}_{\text{ДЭАГ}} & \text{CH}_2\text{CH}_2\text{R}\\ \downarrow^{a}_{\text{RCH}_2\text{CH}_2\text{Al}(\text{C}_2\text{H}_5)_2} \xrightarrow{a \text{ RCH=CH}_2} \text{RCHCH}_2\text{Al}(\text{C}_2\text{H}_6)_2 \end{array}$$

Стадиями, определяющими появление главных продуктов реакции, являются карбалюминирование (a) и дегидроалюминирование (б). Реакции в и г, приводящие к димерному продукту, протекают в малой степени. С целью установления влияния структурных факторов на скорость карбалюминирования были получены кинетические данные для присоединения ТЭА к изомерным  $C_6$ -олефинам: 1-гексену, 4-метил-1-пентену, 3-метил-1-пентену, 2-метил-2-пентену и 3,3-диметил-1-бутену. Скорости присоединения ТЭА к 2-метил-1-пентену и 2-метил-2-пентену измерить не удалось из-за очень низкой реакционной способности этих олефинов в реакции карбалюминирования. Присоединение ТЭА к 3,3-диметил-1-бутену протекает очень медленно, причиной чего являются стерические факторы. Наличие трет.бутильной группировки затрудняет подход фрагмента  $C_2H_5$ —аl к двойной связи. Влияние строения олефина на реакционную способность в реакции с ТЭА видно из данных, приводимых в табл 7.

Таблица 7 Энергия активации для реакции карбалюминирования олефинов ТЭА

Олефин $egin{array}{c} E_{\mathtt{a}}, & & \\ \kappa \partial \mathscr{H} \cdot MORb^{-1} & & \end{array}$		Литература Олефин		Е <sub>а</sub> , к∂ж∙моль-1	Литера- тура	
Пропилен 1-Бутен 1-Пентен 1-Гексен 1-Октен	50,6 54,8 63,1 62,3 65,5 68,5	[174] [174] [174] [174] [172] [175]	3-Метил-1-пентен 4-Метил-1-пентен 3,3-Диметил-1-бутен 2-Метил-1-гептен Циклогексен Стирол	66 60 94,7 95,0 63,3 66,7	[172] [172] [172] [173] [172] [173]	

Следует отметить, что авторы указанных в таблице работ не во всех случаях идентифицировали продукты реакции. Количественные характеристики реакции карбалюминирования были получены из дилатометрических данных.

Влияние разветвленности радикала триалкилалана на региоселективность карбалюминирования было исследовано Лемкулем с сотр. [176], показавшими, что тритрет.бутилалюминий присоединяется к 1-октену при 60—80° С в течение 65 час. Продуктами реакции являются АОС СХVIII и олефины СХІХ, СХХ, образовавшиеся в результате реакции дегидроалюминирования.

$$\begin{array}{c} C_{\theta}H_{13}CH = CH_2 + (CH_3)_3C - al \longrightarrow C_{\theta}H_1 \ CHCH_2C(CH_3)_3 \xrightarrow[-alH]{} \\ CXVIII \\ \longrightarrow C_5H_{11}CH = CHCH_2C(CH_1)_3 + C_3H_{13}CH = CHC(CH_3)_3. \\ CXIX \\ CXX \end{array}$$

Реакция триизопропилалюминия с 1-октеном осложняется изомеризацией исходного АОС, в результате чего значительная часть продуктов реакции является следствием взаимодействия 1-октена с ТПА.

Высокой реакционной способностью в реакции карбалюминирования отличается двойная связь производных бицикло[2,2,1]гептена. Так, норборнен присоединяет ТЭА в бензольном растворе при  $20^{\circ}$  С, давая с выходом 49% AOC CXXI, гидролизующееся в экзо-этилнорборнан. Присоединение ТИБА протекает при  $80^{\circ}$  С в течение трех часов и приводит к AOC CXXI и далее к экзо-изобутилнорборнану [122]. Эти данные свидетельствуют о стереоспецифичности реакции карбалюминирования, проходящей как атака с экзо-стороны. Интересно отметить, что AOC CXXI ( $R = C_2H_5$ ) было получено с выходом 5% при гидроалюминировании норборнена ДЭАГ [122].

Совершенно аналогично идет реакция дициклопентадиена с ТЭА, приводящая к АОС СХХІІ, СХХІІІ, гидролизующимся в соответствующие углеводороды [122].

$$\begin{array}{c|c} C_2H_5 & C_2H_5 \\ \hline \end{array} + H_5C_2 & \hline \\ CXXII & CXXIII \\ \end{array}$$

Реакция норборнена с тринорборнилалюминием протекает весьма гладко, давая AOC CXXIV, стереохимия которого не была установлена [177].

Арилирование олефинов легко протекает под действием ТФА [178—180]. Реакция 1-октена с ТФА идет несколько неожиданно с образованием АОС СХХV, дающего при гидролизе 2-фенилоктан, а также 2-фенил-1-октен. Авторы работы [178] склонны объяснить обратное по сравнению с триалкилатами направление присоединения ТФА электронными факторами. Характерно, что реакция 1,1-дифенилэтилена с ТФА протекает нормально, давая в основном АОС, после гидролиза которого был получен 1,1,2-трифенилэтан.

$$C_6H_{13}CH = CH_2 \xrightarrow{T\Phi A} C_6H_{13}CHRCH_2 - aI \xrightarrow{-aIH} C_8H_{13}CR = CH_2,$$

$$CXXV$$

$$(C_6H_5)_2C = CH_2 \xrightarrow{T\Phi A} (C_6H_5)_2CCH_2R \xrightarrow{H_2O} (C_8H_5)_2CHCH_2R. \qquad (R = C_6H_5).$$

Различие реакционной способности геометрических изомеров было установлено в опытах по присоединению ТФА к цис- и транс-3-фенил-пропенам [179]. Было показано, что цис-изомер является более чем в 2 раза активнее транс-изомера. Если оба олефина нагревать с ТФА при 175° С в течение 24 час., то образуется смесь АОС, при гидролизе которой были получены 1,2-дифенилиропан, транс-1,2-дифенилиропен и пропилбензол. Эти превращения можно представить в виде следующей схемы:

$$\begin{array}{c} H \\ C = C \\ H \\ C_{6}H_{5} \\ C_{6}H_{$$

цис-Стильбен при продолжительном нагревании с ТФА до 175° С превращается в смесь равных количеств цис- и транс-изомеров. Реакция карбалюминирования в небольшой степени идет при 200° С. В этих условиях образуется смесь, после гидролиза которой были получены 1,1,2-трифенилэтан, 1,1,2-трифенилэтилен в количествах соответственно 5 и 3%. Основной реакцией является изомеризация в транс-стильбен, на долю которого приходится более 85% от смеси продуктов. В свете этих данных вряд ли удивительно, что транс-стильбен остается неизменным после нагревания с ТФА в течение 48 час. при 200° С. При 175° С цис-1-фенил-2-п-толилэтилен через 19 час. превращается в смесь цис- и трансизомеров в соотношении 40: 60. Транс-изомер остается без изменения после нагревания с ТФА при 175° С в течение 48 час.

Таким образом, *цис*-изомеры обладают более высокой реакционной способностью. Изомеризацию *цис*-стильбенов в *транс*-изомеры авторы [179] объясняют следующим образом. *цис*-Стильбены металлируются ТФА с образованием непредельных АОС типа СХХVI, которые претерпевают термическую изомеризацию.

Полную схему реакции стильбенов с ТФА можно представить ре-

акциями, приведенными на стр. 44.

Необычно протекает реакция 3,3,3-трифенилиропена с ТФА. Не реагируя при 190° С, этот олефин при 225° С дает продукты деструкции, среди которых идентифицированы трифенилметан, *транс*-стильбен и 1,1-дифенилэтилен. 1,1,1,3-Тетрафенилиропан является следствием образования нормального продукта карбалюминирования.

Поскольку эти интересные превращения не нашли объяснения у авторов работы [179], нам представляется возможным предложить следующую схему:

$$\begin{array}{c} \text{al} \\ \text{R_3CCH=CH_2} \xrightarrow{C_6H_5\text{al}} \text{R_3CCHCH_2C_6H_6} \xrightarrow{C_6H_6\text{al}} \\ \\ \text{R_2CCH=CHC_6H_5} & \text{R_3CCH_2CH_2C_6H_5} \\ \\ \text{C_6H_8\text{al}} & \text{R_3Cal} + \text{C_6H_5CH=CHC_6H_5} \\ \\ \text{R_3CH} \xrightarrow{H_2\text{O}} & \text{R_3CCHCH(C_8H_6)_2} \xrightarrow{\text{al}} \\ \\ \text{al} & \text{alCH=C(C_6H_5)_2} + \text{R_3CH} \xrightarrow{\text{al}H} \text{R_3CCH=C(C_6H_5)_2} \\ \\ \text{H_2O} & \text{H_2C} = \text{C(C_6H_5)_2} & \text{(R=C_6H_5).} \end{array}$$

Как видно, ключевой стадией на пути образования продуктов деструкции является разрыв С—С-связи по месту расположения трифенилметильной группировки.

Направление реакции карбалюминирования производных индена эависит от степени алкилирования при С<sub>1</sub>. Так, сам инден реагирует с ТФА при 140—150° С с выделением бензола и металлированием по С<sub>1</sub>-атому [178].

$$\bigcirc + C_6H_5al \longrightarrow \bigcirc + C_6H_6.$$

Взаимодействие 1,1-диметилиндена с  $\mathbf{T}\Phi$  A складывается из несксльких реакций: карбалюминирования, дегидроа люминирования и гидроалюминирования. Карбалюминирование не являе тся региоселективным, поскольку фенилирование идет как по  $C_{3}$ -, так и по  $C_{2}$ -атомам. Первое направление преобладает (соотношение CXXVII: CX XVIII = 1:2), что является следствием стерических факторов.

Весьма характерным является нахождение после гидролиза смеси 1,1-диметил-2-фенилиндана, который образуется из AOC CXXVII. Это соединение более устойчиво к отщеплению фрагмента al — H, чем AOC CXXVIII, нацело превращающееся в 3-фенил-1,1-диметилинден в условиях опыта.

Среди циклических олефинов, как и в опытах с ТЭА, наибольшую активность проявляют производные бицикло[2,2,1]гептена. Норборнадиен присоединяет ТФА в растворе кипящего бензола, давая уже через 3 час. смесь продуктов моно- и диприсоединения, соотношение которых меняется в зависимости от соотношения реагентов и продолжительности реакции. Так, согласно [178], выход 2,5-дифенилнорборнана (СХХІХ) может быть доведен до 51% от теорет. Тот факт, что карбалюминирование протекает постадийно, а фенильная группа проявляет определенное ориентирующее действие, был подтвержден опытами по карбалюминированию 5-фенилнорборнена. Реакция последнего с ТФА идет в бензольном растворе при 100° С, давая после 48 час. нагревания с количественным выходом СХХІХ. Обращает на себя внимание стереоселективность фенилирования, протекающего как экзо-присоединение.

Интересные данные, касающиеся зависимости региоселективности и скорости присоединения  $T\Phi A$  от характера заместителей, были получены при исследовании реакции карбалюминирования ароматических замещенных бензонорборнадиенов [180]. Присоединение  $T\Phi A$  к бензнорборнадиену и его 6-метил-, 6-хлор- и 6-фторпроизводным идет исключительно легко с конверсией олефинов не менее 90%. Нетрудно видеть, что наличие заместителя в бензольном ядре влечет за собой образование двух изомерных AOC CXXX, CXXXI. Соотношение между изомерами было надежно установлено для случаев, где  $R = CH_3$ , F. Найдено, что электроотрицательный фтор способствует большему накоплению  $C_7$ -изомера (соотношение CXXX: CXXXI = 70:30). Присоединение к метилбензнорборнадиену протекает с образованием почти равных количеств изомеров (CXXX:CXXXI = 53:46). Необходимо подчеркнуть, что присоединение идет с экзостороны.

$$\begin{array}{c|c} R & & \\ \hline & C_6H_5al \\ \hline & CXXX & & CXXXI & (R=H,CH_3,Cl,F), \end{array}$$

Высокая реакционная способность производных норборнена контрастирует с довольно низкой активностью двойной связи в циклогексеновом кольце. Например, 1,2-дигидронафталин дает продукт присоединения ТФА СХХХІІ с выходом всего 25% после нагревания реагентов при 175° С в течение 40 час. Параллельно протекающей реакцией является гидроалюминирование дигидронафталина с образованием АОС СХХХІІІ, которое после гидролиза дает 1,2,3,4-тетрагидронафталин. Естественно поэтому, что продуктом превращения АОС СХХХІІ является 3-фенил-1,2-дигидронафталин [179]. Обращает на себя внимание региоспецифичность присоединения.

$$C_{6}H_{5}al$$

$$CXXXIII$$

$$CXXXIII$$

$$CXXXIII$$

$$CXXXIII$$

$$CXXXIII$$

$$CXXXIII$$

## Димеризация и синтез сс-олефинов из этилена

Как уже говорилось ранее, реакция роста цепи, идущая с участием AOC и этилена, сопровождается реакцией вытеснения α-олефинов из образовавшихся высших AOC. Это направление может стать основным, если в реакционную смесь внести катализаторы. Такими катализаторами являются соединения никеля, кобальта и платины [115, 157, 181—184]. Особен-

но активен никель, применяемый обычно в виде адетилацетоната. При взаимодействин последнего с триалкилаланами происходят следующие реакции [185]:

 $\begin{aligned} \text{Ni(acac)}_2 + (\text{RCH}_2 - \text{CH}_2)_3 \text{Al} & \Longrightarrow \text{RCH}_2 - \text{CH}_2 - \text{Niacac} + (\text{RCH}_2 - \text{CH}_2) \text{Al} - \text{acac}, \\ \text{RCH}_2 \text{CH}_2 \text{Niacac} & \Longrightarrow \text{RCH} - \text{CH}_2 + \text{HNiacac}. \end{aligned}$ 

Образование олефина в свободном состоянии связано, таким образом, с легкостью отщепления гидрида никеля.

В зависимости от условий опыта из этилена могут быть получены α-олефины с четным количеством атомов углерода, начиная с 1-бутена. Образование 1-бутена из этилена и ТЭА включает ряд стадий.

Обращает на себя внимание стадия г, поскольку именно она регулирует рост цепи, препятствуя синтезу АОС с радикалами более С<sub>4</sub>. Сдвиг равновесия осуществляется непрерывным удалением 1-бутена из реакционной смеси [186]. Образование более или менее значительных количеств 2-бутенов объясняется изомеризацией при отщеплении — присоединении гидрида никеля к 1-бутену. Это нежелательное явление может быть сведено к минимуму добавлением к синтезу следов ацетилена или фенилацетилена. Согласно [181], ацетилены дают с никелем катализатор, достаточно активный в реакции вытеснения, но не вызывающий изомеризации по схеме:

$$\begin{array}{c} \text{C}_2\text{H}_5\text{CH} \!\!=\!\! \text{CH}_2 + \text{HNiacac} & \Longrightarrow \text{C}_2\text{H}_6\text{CHCH}_3\\ & \text{Niacac}\\ & \text{Niacac}\\ & \text{CH}_3\text{CH} \!\!=\!\! \text{CHCH}_3 + \text{HNiacac} \end{array}$$

Работами советских авторов было показано, что наиболее высокая селективность димеризации этилена в 1-бутен наблюдается при низкой конверсии этилена. Если конверсия этилена приближается к 20%, то наряду с 1-бутеном образуются заметные количества гексенов и октенов [187, 188]. Согласно данным Далина с сотр. [189], димеризацию этилена в 1-бутен лучше всего проводить на катализаторе, состоящем из ТЭА и пальмитата никеля, взятых в соотношении 100: 1.

Циглер с сотр. [4, 5, 20, 181] разработали два способа получения высших  $\alpha$ -олефинов из этилена и ТЭА. Первый способ одностадиен и предусматривает нагревание до 200° С этилена с ТЭА, его эфиратами или алюмотетраэтиллитием  ${\rm LiAl}(C_2H_5)_4$ . Продукты реакции  $\alpha$ -олефина с четным числом атомов в цепи разделяются ректификацией с выделением индивидуальных углеводородов или фракций. Реакция включает следующие превращения.

Более разработанным является двухстадийный способ, по которому сначала в оптимальных условиях проводят присоединение этилена к ТЭА, а затем вводят высшие АОС в реакцию вытеснения, не прибегая к катализатору [157, 181, 190]. Этот способ применяют для получения  $\alpha$ -олефинов вплоть до  $C_{10}$ , поскольку они легко могут быть отделены ректификацией от ТЭА. Что касается  $C_{10}-C_{20}$ - $\alpha$ -олефинов, то их выделение в чистом виде перегонкой затруднено из-за попадания ТЭА. Введение никелевого катализатора ускоряет не только реакцию вытеснения  $\alpha$ -олефинов этиленом из высших АОС, но и не в меньшей степени способствует обратной реакции.

$$(C_2H_5)_3Al + RCH = CH_2 \xrightarrow{Ni} (RCH_2 - CH_2)_3Al + 3CH_2 = CH_2.$$

Выделившийся при этом этилен вступает в реакцию роста цепи. Таким образом, в остатке после ректификации α-олефинов остается небольшое количество неперегоняющихся даже в глубоком вакууме высших АОС.

В последнее время были запатентованы в качестве катализаторов соединения B, Ti, Zr, V, Cu, Zn, Cd, Sn, Sb, Pb, Bi, As и других элементов [118]. Вместо ТЭА в качестве исходного соединения для проведения реакции роста цепи используют диэтиларилоксиалюминий, например  $(C_2H_5)_2AlOC_6H_3(CH_9)_2$  [181] и ДЭАХ. В первом случае реакция роста идет нормально, затем следует стадия вытеснения этиленом. Высокая температура кипения производного арилоксиалюминия обеспечивает возможность четкого отделения  $\alpha$ -олефинов, которые практически не содержат примеси соединений алюминия. В работе [181] описан опыт с применением дипронил(3,4-диметилфенокси)алюминия и этилена, в котором получаются  $\alpha$ -олефины с четным и нечетным числом атомов углерода в цепи от  $C_7$ , до  $C_2$ 0.

Синтез α-олефинов из этилена послужил предметом обстоятельного исследования. Существуют промышленные установки получения α-олефинов, являющихся исходным сырьем для синтеза моющих средств. Детали технологии процесса приводятся, в частности, в патентах [45, 116—120, 191—193]. Кинетика реакции парофазной димеризации этилена в 1-бутен исследована в работе [184], автор которой считает, что димеризация протекает в соответствии со следующей схемой.

$$\begin{array}{c} [(C_2H_6)_3Al]_2 \Longrightarrow 2(C_2H_6)_3Al \xrightarrow{C_2H_4} (C_2H_6)_2AlCH_2CH_2C_2H_6 \\ \downarrow \qquad \qquad \downarrow \qquad \qquad \downarrow \\ (C_2H_6)_3Al \qquad (C_2H_6)_2AlH + C_2H_5CH = CH_2 \end{array}$$

Димеризация высших гомологов этилена протекает в присутствии соответствующих АОС. В ряду α-олефинов особый интерес представляет димеризация пропилена в присутствии ТПА [115]. Реакция протекает с соблюдением правила Марковникова, давая АОС СХХХІV. Последнее с избытком пропилена вступает в реакцию вытеснения, что приводит к 2-метил-1-пентену и ТПА. При проведении этой реакции в автоклаве 2-метилиентен может быть отделен перегонкой, а оставшийся ТПА снова введен во взаимодействие со свежей порцией пропилена. Если изогексен не отделять по мере его образования, то АОС СХХХІV может присоединяться к пропилену, в результате чего образуется АОС СХХХV. Вытеснение пропиленом дает тример, имеющий строение 2,4-диметил-1-гептена. Однако даже в жестких условиях количество тримера составляет на боллее 10% от димера, что объясняется большой тенденцией АОС СХХХІV к вытеснению изогексена.

$$\begin{array}{c} C_{\mathfrak{g}}H_{7}al \\ \\ C_{3}H_{7}al \\ \end{array} + C_{3}H_{7}al \\ \\ C_{3}XXV \\ \end{array}$$

Димеризация пропилена в 2-метил-1-пентен послужила объектом обстоятельного изучения. Интерес к этой реакции был обусловлен главным образом тем, что на основе изогексена был разработан весьма перспективный процесс синтеза изопрена путем трехстадийного превращения [195].

Изучение кинетики димеризации пропилена в присутствии ТПА показало, что селективность реакции в значительной степени зависит от таких факторов, как давление, температура и время контакта [196—198]. Например, при 250° С конверсия пропилена не менее 90%, однако селективность по 2-метил-2-пентену снижается до 70—75° С. Проведение реакции при 180° С хотя и не позволяет увеличить конверсию более 75%, тем не менее селективность достигает при этом 98%. В дальнейшем было показано, что вместо ТПА в качестве катализатора димеризации пропилена может быть использован более доступный ТИБА [199—201]. ТПА при этом образуется в ходе реакции, а незначительное количество выделяющегося изобутилена, естественно, мало сказывается на балансе продуктов реакции. Этот прием становится тем более приемлемым, когда реакцию димеризации ведут с пропанпропиленовой фракцией нефтепереработки, содержащей — 80% пропилена [200, 201].

Подробный анализ продуктов димеризации показал наличие побочных реакций [201]. Например, обнаружение насыщенных углеводородов указывает на протекание восстановления под действием АОС. Характерно, что в наибольшей степени восстанавливается пропилен. В смеси были обнаружены этан и этилен — факт, свидетельствующий о деструкции более сложных молекул под действием АОС при высокой температуре. Что касается фракции димеров пропилена, то, естественно, преобладающим продуктом является 2-метил-1-пентен. Однако в ряде опытов на долю С<sub>в</sub>-олефинов различного строения приходится до 20% фракции димеров. Среди них имеется 2-метил-, 3-метил-, 4-метил-2-пентен, уис-2-гексен и 2-этил-1-бутен. Если образование первых двух олефинов можно объяснить простым сдвигом двойной связи, а образование уис-2-гексена — аномальным присоеди-

пением ТПА к пропилену, то появление в смеси 3-метил-2-пентена и этилбутена является следствием скелетных перегруппировок в АОС. Предлагается следующая вероятная схема превращений:

$$\operatorname{al} \longrightarrow \left[ \begin{array}{c} \\ \\ \\ \end{array} \right] \operatorname{al} \longrightarrow \left[ \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right]$$

Усовершенствования процесса димеризации, направленные на повышепил скорости и селективности реакции, описаны в патентах [202-208]. Согласно [115], любые со-олефины могут быть превращены в димеры, для чего рекомендуется нагревать углеводороды с каталитическим (0,5-5%) количеством АОС, имеющего заместители, соответствующие данному а-олефину. Для проведения димеризации высококипящих олефинов рекомендуется добавить в углеводород ТИБА или ДИБАГ, отогнать полностью изобутилен, после чего нагревать полученный раствор АОС в олефине. Следует указать, что с увеличением длины углеводородной цепи часть а-олефина не вступает в димеризацию вследствие сдвига двойной связи и образования неактивных олефинов с внутренней двойной связью. Например, при нагревании 1-бутена с трибутилалюминием образуется только 70% 2-этил-1-гексена, остальное представляли собой 2-бутены. Однако в присутствии переходных металлов (например, никеля, кобальта, серебра) выход 2-этил-1-гексена резко повышается. Объяснение этому факту было найдено в работах советских авторов [209, 210], показавщих, что в указанных условиях 2-этил-1-гексен образуется из 2-бутена, последний изомеризуется в 1-бутен, который далее димеризуется по обычной схеме.

11з 1-пентена удалось получить смесь, содержащую 63% 2-пропил-1-гентена. 22% 2-центенов и 15% непрореагировавшего 1-пентена [145]. При нагревании 1-гексена и 1-октена с соответствующими триалкилатами алюминия удалось достигнуть более 90% превращения в димеры 2-бутил-1-октен и 2-гексил-1-децен. Не менее 5% димеров представляют собой структурные изомеры, образовавшиеся в результате сдвига двойной связи по цени. Димеризация 1-гентена приводит к получению 2-пентил-1-нонена. Этот же димер был получен из 3-гентена, который сначала изомеризуется в с-олефин [211]. Согласно патентным данным [206], применение в качестве катализаторов димеризации смесей триалкилатов алюминия и бора позволяет димеризовать олефины с внутренней двойной связью и разветвленые олефины. В частности. 2-гексен был превращен в 2-бутил-1-октен, а из 4-метил-1-пентена удалось получить 2-изобутил-6-метил-1-гентен.

Высшие солефины, содержащие 11—18 атомов углерода в цепи, димеризуются достаточно гладко. Выходы димеров не менее 50%. Так, из 1-ундецена был получен 2-нонил-1-тридецен, из 1-додецена 2-децил-1-тетрадецен, а 1-тетрадецен. 1-пентадецен и 1-октадецен были превращены соответственно в 2-додецил-1-гексадецен. 2-тридецил-1-гептадецен и 2-гекса-

децил-1-эйкозен [212]. В ряде случаев изомеризация со сдвигом двойной связи является единственным направлением реакции олефинов с АОС. В этом отношении интересны опыты по изомеризации олефинов в замкнутом сосуде с помощью ТИБА. Изобутилен, образующийся из ТИБА, не удаляется из сферы реакции и конкурирует с высшими олефинами в реакции гидроалюминирования, препятствуя протеканию димеризации. Именно в таких условиях из 1-октена была получена смесь транс-2-, 3- и 4-октенов, а винилциклогексан превращен в смесь этилиденциклогексана и 1-этилциклогексана [67, 83, 213]. Сообщается, что 4,4-диметил-1-пентен, 1-метил-1-винилциклогексан,  $\alpha$ -пинен,  $\beta$ -пинен,  $\Delta$ 3-карен и лимонен под действием ТИБА не изомеризуются.

Обсуждая сдвиг связи в олефинах под действием АОС, Циглер с сотр. [115] считают возможным объяснить это явление за счет реакции присоединения — отщепления алюминийгидрида, причем первая стадия проходит с нарушением правила Марковникова (а). Нам представляется более оправданным предложить иную схему (б), основанную на гидридном сдвиге, протекающем в жестких условиях. Сдвиг концевой двойной связи в цепь

протекает исключительно легко под действием ТИБА в присутствии бис-N-метилсалицилиденаминоникеля [214]. Например, 1-гептен изомеризуется на 99% при 25° С в течение 3 час., давая смесь (Е)2-, (Z)-2, (Е)3- и (Z)3-гептенов в соотношении 79:16:3:1. Интересно отметить, что указанный реагент способствует образованию преимущественно (Е)-олефинов. Так, из (Е)3-гептена образуется смесь гептенов, в которой преобладают (Е)2-и (Е)3-гептены. В этих же условиях (Z)-изомер дает смесь (Е)-гептенов близкого состава.

О влиянии пространственных факторов на полноту изомеризации олефинов можно судить, сравнивая поведение 4-метил-1-гексена и 4-метил-(Е)2-гексена. Если первый в течение 5 час. при 25° С изомеризуется на 99%, давая смесь, состоящую из 4-метил-(Е)2-, 4-метил-(Z)2-, 3-метил(Z)2-и 3-метил (Е)2-гексенов, то второй изомеризуется всего на 6%.

Легкость изомеризации авторы связывают с образованием никельгидридных комплексов, которые способны присоединяться к двойной связи в мягких условиях.

$$\begin{split} \mathrm{Ni^{2^{+}}} + \mathrm{R_{J}Al} &\longrightarrow \mathrm{L_{n}Ni-H}, \\ \mathrm{L_{n}Ni-H} + \mathrm{CH_{2}} &= \mathrm{CH-CH_{2}} - \mathrm{CH} \\ &\longleftarrow \mathrm{L_{n}Ni-CH_{2}} - \mathrm{CH_{2}} - \mathrm{CH}, \\ \mathrm{L_{n}Ni-CH} &&\rightleftharpoons \mathrm{L_{n}Ni-H} + \mathrm{CH_{3}} - \mathrm{CH} = \mathrm{CH} - \mathrm{CH}. \\ \mathrm{CH_{3}} &&\leftarrow \mathrm{CH_{3}} - \mathrm{CH} = \mathrm{CH} - \mathrm{CH}. \end{split}$$

Димеризации подвержены также некоторые циклические олефины. Например, циклопентен при нагревании с ДЭАГ дает с умеренным выходом циклопентилциклопентен. Димер циклооктена получить не удалось [115]. Образование димера циклопентена было отмечено в числе продуктов реакции ДИБАГ с циклопентадиеном [151]. Вполне вероятно, что реакции идет через диалюмопроизводное СХХХVI.

$$\begin{array}{c} \text{al} \\ \text{Al} \\ \text{Cal} \\ \text{Cal} \\ \text{Cal} \\ \text{Cal} \\ \text{Al} \\ \text{Cal} \\ \text{Cal} \\ \text{Al} \\ \text{Cal} \\ \text{Cal}$$

Возможность осуществления смешанной димеризации двух олефинов была впервые показана в [186]. Особый интерес представляет содимеризация этилена с пропиленом, позволяющая получать 2-метил-1-бутен — сырье для синтеза изопрена [215, 216]. Содимеризация может проходить по двум направлениям, первое из которых представляет собой присоединение фрагмента AI —  $C_2H_5$  к пропилену, что дает 2-метил-1-бутен. Второе направление приводит к 1-пентену.

$$\begin{array}{c} C_2H_5 & C_2H_5 \\ CH_3CH=CH_2 \xrightarrow{al-C_2H_5} CH_3-CH-CH_2-al \xrightarrow{-alH} CH_3-C=CH_2 \\ CH_2=CH_2 \xrightarrow{alC_3H_7} C_3H_7-CH_2-CH_2-al \xrightarrow{-alH} C_3H_7-CH=CH_2 \end{array}$$

Имея в виду различие в сродстве этилена и пропилена к связи al—H, а также более высокую термическую устойчивость ТЭА по сравнению с ТПА, можно было предположить, что с повышением температуры удельный вес реакции образования 2-метил-1-бутена будет возрастать. Это действительно было подтверждено экспериментально [217—219]. Так, согласно [219], если содимеризацию этилена с пропиленом с помощью ТИБА вести при  $140^{\circ}$  С, то фракция  $C_{5}$  содержит 1-пентен и 2-метил-1-бутен в соотношении 55:45. При  $200^{\circ}$  С более 88% приходится на 2-метил-, 3-метил-1-бутен и 2-метил-2-бутен, т. е. углеводороды, пригодные для использования в процессе синтеза изопрена. Двухстадийный вариант синтеза предполагает сначала проведение присоединения ТЭА к пропилену при

температуре  $120-180^{\circ}$  С с последующим вытеснением 2-метил-1-бутена этиленом в присутствии никелевых катализаторов. Этот путь имеет высокую селективность по  $C_5$ -олефинам, тогда как прямая реакция не позволяет получать изопентены с выходом более 30% [220, 221].

Заслуживает внимания патент [222], в котором описывается получение с высокой селективностью 2-метил-1-бутена путем взаимодействия этилена, пропилена и три(2-метилбутил)алюминия в соотношении 3:3:1. При содимеризации этилена с 1-бутеном в присутствии ТИБА образуется смесь 1-гексена и 2-этил-1-бутена, соотношение которых зависит от температуры. Как и в опытах с этиленом и пропиленом, повышение температуры ведет к увеличению выхода олефина изостроения [218]. Получение 2-этил-1-пентена основано на реакции между пропиленом и 1-бутеном в присутствии ТПА, тогда как из пропилена и 1-бутена в присутствии три(н.бутил)алюминия был получен 2-метил-1-гексен. Реакции проходят в соответствии со схемами [223].

Данные о димеризации и содимеризации олефинов на различных катализаторах можно найти в обзоре [224].

## Циклизация и перегруппировки

Как уже упоминалось (см. стр. 6), 1,5-диены при гидроалюминировании образуют непредельные АОС, обладающие способностью к спонтанной циклизации. Это свойство 1,5-диенов впервые было отмечено Циглером [20, 225, 226], который показал, что 1,5-гексадиен при нагревании с ДИБАГ превращается в циклопентилметилалюминий СХХХVII. Одновременно образуется некоторое количество метиленциклопентана, являющегося продуктом дегидроалюминирования.

Хата и Мияке [129] были первыми, кто подчеркнул особую склонность к циклизации у производных 5-гексенилалюминия. Авторы отмечают, что диизобутил(6-гептенил)алюминий (СХХХVIII) циклизуется с большим трудом, давая АОС СХХХІХ с выходом всего 0,9%, тогда как в одинаковых условиях циклизация диизобутил(5-гексенил)алюминия проходит количественно.

$$+ R_2AlH \longrightarrow -AlR_2 \longrightarrow AlR_2 \qquad (R = i-C_4H_9).$$

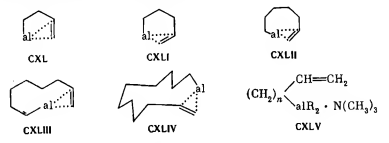
Согласно более поздним данным [130], выход продукта циклизации

CXXXIX может быть доведен до 66,7% при нагревании 1,6-гептадиена и ДИБАГ до 130° С в течение 16 час.

Интересные данные были получены при криоскопическом измерении степени ассоциации непредельных АОС в циклогексане [130].

В этом списке, естественно, отсутствует производное 5-гексенилалюминия, которое, как известно, в свободном состоянии получить не удается.

Как видно, степень ассоциации непредельных АОС зависит от расстояния между атомом алюминия и двойной связью. Так три(3-бутения)алюминий, три(4-пентения) алюминий находятся в растворе в мономерной форме за счет образования внутримолекулярных л-комплексов СХL, СХLI, аналогичный комплекс представляет собой диизобутил(6-гептения) алюминий (СХLII) хотя, судя по криоскопическим данным, часть молекул существует уже в виде димеров. Диизобутилоктенилалюминий существует преимущественно в виде димера, поскольку вероятность образования комплекса СХLIII с девятичленным циклом мала. Напротив, диизобутил(10-ундецения) алюминий снова мономерен, что можно, по нашему мнению, объяснить существованием этого АОС в виде конформационно устойчивого комплекса СХLIV.



Наличие взаимодействия «алюминий—двойная связь» было надежно доказано с помощью спектров ПМР [130]. Авторы работы прибегли к остроумному приему, сопоставив спектры непредельных АОС и их комплексов с триметиламином СХLV, в которых алюминий входит в комплексообразование с амином, освобождая двойную связь. Как видно из данных табл. 8, спектры непредельных АОС и их комплексов с триметиламином довольно заметно различаются в области сигналов винильных протонов и метиленовых протонов при атоме алюминия.

Таким образом, необходимым условием для протекания внутримолекулярного карбалюминирования непредельных АОС является комплексообразование атома алюминия с л-связью. Однако этого недостаточно, поскольку циклизация лимитируется конформационными факторами. Во всяком случае, пока неизвестно ни одного примера внутримолекулярной циклизации 3-бутенильных производных алюминия. Далее будет показано, что способностью к циклизации обладают также бутенильные производные магния. Среди непредельных АОС наиболее благоприятная стерическая ситуация для протекания циклизации складывается у про-

Таблица 8

Параметры ПМР-спектров непредельных АОС и их комплексов с триметиламином (В) в цяклопентане [130]

		•	д, м.д.					J, su			
Соединение	HA	HB	нс	Hα	AB	AC	АД	BC	вд	СД	α, B
R <sub>2</sub> Al—CH <sub>2</sub> —CH <sub>2</sub> —(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> —CH =CH <sub>3</sub> .	4,92	4,87	5,78	0,30	2,51	17,50	1,28	9,43	1,03	6,28	6,85
4 <sub>2</sub>	4,89	4,82		-0,11	2,66	17,29	1,32	79,6		6,28	6,80
$egin{aligned} & R_2Al-CH_2-CH_2(CH_2)_4-CH=CH_2 \\ & S\cdot R_2Al-CH_2-CH_2(CH_2)_4-CH=CH_2 \end{aligned}$	4,92 4,89	4,87	5,79	0,08	2,56 2,64	17,55 17,36	1,32	9,42 9,61	1,05	6,30	6,85 6,85 6,85
$ m R_2Al-CH_2-CH_2(CH_2)$ ,— $CH=CH_2$ $ m B\cdot R_2Al-CH_2-CH_2(CH_2)$ ,— $CH=CH_2$	4,91	4,85	5,77	0,26	2,59	17,48	1,32	9,43	1,10	6,26 6,36	6,83 6,87 6,84
$egin{aligned} & R_2Al-CH_2-CH_2(CH_2)_6CH_3 \ & CR_2Al-CH_2-CH_2(CH_2)_6CH_3 \end{aligned}$	1-1	1 1	1 1	0,08 20,01 11,00,09	1 1	1 1	1	1 1		1 1	6,87 6,85 6,85 6,80

 $\alpha$  примечание: R<sub>5</sub>Al-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CCH<sub>2</sub>-C=C H<sub>B</sub>, R=i-C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>,  $B=N(CH_3)$ .

Состав продуктов гицролиза АОС, %					Состав продуктов гидролиза АОС, %			
T, °C	метил- цикло- пен- тан		н.гек- сан	Растворитель	T, °C		1-гек- сен	н.гек- сан
25	100	0	0	тгф	70	62,9	0	37,1
70 60	100 0	0 9 <b>7,</b> 5	0 2,5	Эфир Дифенилоксид	60 60	4,9 95,3	76,1 0,5	19,0 4,2
	25 70	типрол метил- пен- тан 25 100 70 100	типролиза АО  метил- пен- тан  1-гек- сен  25 100 0  70 100 0	гипролиза АОС, %    T, °C	гидролиза АОС, %  метил- цикло- пен- тан  25 100 0 0 ТГФ  70 100 0 0 Эфир	Т. °С     метил- пикло- пен- тан     1-гек- сен     н.гек- сан     Растворитель     Т, °С       25     100     0     0     ТГФ     70       70     100     0     0     Эфир     60	гидролиза АОС, %       метил- цикло- пен- тан     н.гек- сен     н.гек- сан     Растворитель     т, °С     метил- щикло- пен- тан       25     100     0     0     ТГФ     70     62,9       70     100     0     Эфир     60     4,9	Т. °С     гидролиза АОС. %     Растворитель     Т. °С     гидролиза АОС.       Метил-цикло-центан     1-ген-сен     Н. гек-сен     ТГ. °С     Метил-цикло-центан     1-гек-сен       25     100     0     0     ТГ. Ф     70     62,9     0       70     100     0     Эфир     60     4,9     76,1

Примечание. Время реакции 12 час.

изводных 5-алкенилалюминия CXLVI, что можно видеть на изображении молекулы в проекции Ньюмена.

Как показано в работе [125], введение комплексообразователей типа эфиров и аминов, а также соединений титана препятствует циклизации. Согласно [130], растворители, имеющие различную основность, могут быть использованы в качестве комплексообразователей, определяющих направление реакции ДИБАГ с 1,5-гексадиеном. Продуктами этой реакции могут быть АОС, дающие после гидролиза метилциклопентан, 1-гексен и н.гексан. В этой связи весьма наглядны данные, представленные в табл. 9.

Привлекает внимание наличие довольно малого температурного порога изменения направления реакции в растворе ТГФ. Весьма характерным также является отсутствие комплексообразования между дифенилоксидом и диизобутил(5-гексенил)алюминием. Как видно из таблицы, в этом растворителе циклизация проходит так же хорошо, как в пентане. Лучшие условия для циклизации создаются в отсутствие растворителя.

Согласно [168], циклизацию 1,5-гексадиена можно проводить, используя ТИБА вместо ДИБАГ. Авторы показали, что нагревание реагентов (мольное соотношение диен: ТИБА = 3:1) при 190° С в течение 8 час. приводит к получению единственного перегоняющегося продукта метиленциклопентана. Этот олефин образуется в результате термического дегидроалюминирования. Реакция начинается с вытеснения изобутилена из ТИБА 1,5-гексадиеном, имеющим большее сродство к гидриду алюминия.

В этой же работе была установлена возможность циклизации 1,5-гептадиена при нагревании с ТИБА. При 102° С продукты реакции состояли из летучих углеводородов и неперегоняющегося остатка АОС. Среди первых были идентифицированы непрореагировавший гептадиен и этилиденциклопентан. Судя по продуктам гидролиза, АОС имели строение СХLVII—СL. Количество АОС типа СХLIX, СL возрастало при увеличении продолжительности реакции.

Исследование кинетики реакции 1,5-гексадиена с ТИБА показало [106, 131, 227], что начальная скорость расходования диена подчиняется нулевому порядку и прямо пропорциональна начальной концентрации ТИБА (первый порядок по ТИБА). Эти данные свидетельствуют о том, что при  $100^{\circ}$  С реакция проходит через стадии образования ДИБАГ из ТИБА с последующим гидроалюминированием одной из двойных связей. Лимитирующей стадией является образование гидрида алюминия. Последующая стадия циклизации является весьма быстрой, что не позволяет констатировать в смеси 5-гексенильное АОС. Указанные обстоятельства позволили авторам вывести уравнение скорости расхода 1,5-гептадиена с учетом только констант лимитирующих стадий  $k_1$  и  $k_4$ .

$$\begin{aligned} &\text{al} - C_4 H_9 - i \underset{k_1}{\overset{k_1}{\rightleftharpoons}} \text{al} H + C_4 H_8, \\ &\text{al} H + C_6 H_{10} \xrightarrow{k_2} \text{al} - C_6 H_{11}, \\ &\text{al} - C_6 H_{11} \xrightarrow{k_3} \text{al} - C H_2 - \underbrace{\hspace{2cm}}, \\ &\text{al} - C H_2 - \underbrace{\hspace{2cm}} \underset{k_4}{\overset{k_4}{\rightleftharpoons}} \text{al} H + \underbrace{\hspace{2cm}}, \\ &\text{[M]} = [M_0]_0 - k_4 [A]_0 \left[ t - \frac{k_1 - k_4}{k_2 - k_4} (1 - e^{-k_2 t}) \right], \end{aligned}$$

где [M] — концентрация олефина в данный момент,  $[M_0]_0$  — начальная концентрация олефина,  $[A]_0$  — начальная концентрация ТИБА. Исследование циклизации 1,5-диенов в более широком температурном

Исследование циклизации 1,5-диенов в более широком температурном интервале (80—140° С) показало, что качественный состав образующихся соединений не изменяется. При высоких температурах, естественно, возрастает выход продуктов отщепления элемента al—H [106]. Следует отметить, что автором работы [106] показана возможность циклизации

диалюминийалкана CLI, протекающей через стадию отщепления одного фрагмента al-H.

$$- \underbrace{ \begin{bmatrix} -al \\ -alH \end{bmatrix}}_{\text{CLI}} \underbrace{ \begin{bmatrix} -alH \\ -alH \end{bmatrix}}_{\text{al}} \underbrace{ \begin{bmatrix} -alH \\ -alH \end{bmatrix}}_{\text{al}$$

Интересно проходит циклизация 2-метил-1,5-гексадиена и 2,5-диметил-1,5-гексадиена, которые под действием ТИБА превращаются в АОС СLII, CLIV, имеющие термически устойчивые структуры. Именно последнее обстоятельство обусловливает наряду с большей легкостью гидроалюминирования винильной группы образование из 2-метилгексадиена АОС СLII, а не CLIV [106]. Что касается диметилгексадиена, то превращение его под действием ТИБА в АОС СLIII является единственно возможным направлением циклизации.

Alr<sub>2</sub>

CLII

Alr<sub>2</sub>

CLIV

Alr<sub>2</sub>

Alr<sub>2</sub>

CLIV

$$AlR_2$$

CLIII

 $R = i - C_4 H_0$ ).

Следует отметить, что Стефани [228], исследовавший взаимодействие 2-метил-1,5-гексадиена с ДЭАГ, получил после циклизации смесь АОС, о строении которых можно было судить по выделению после гидролиза 1,1- и 1,3-диметилциклопентанов в соотношении 67: 33. Подобное различие выводов в работах [106] и [228] можно объяснить тем, что более активный в реакциях присоединения ДЭАГ реагирует с 2-метилгексадиеном, давая смесь непредельных АОС, соотношение между которыми является функцией относительных реакционных способностей винильной и метиленовых групп. Действие ДИБАГ более избирательно. Кроме того, необходимо учитывать, что опыты в [106] проводились при избытке изобутилена — продукта разложения ТИБА, который, будучи структурным аналогом одного непредельного фрагмента метилгексадиена, препятствовал протеканию гидроалюминирования метиленовой группировки.

Таблица 10 Зависимость стереоизомерного состава продуктов циклизации непредельных АОС от их строения [228]

Непредельное АОС (положение метильной группы)	1,2-Диметиз	цикл <b>о</b> центан	1,3-Диметилцикл <b>оп</b> ентан		
метильной группы)	уис	транс	цис	транс	
CLV (1-Метил)	72,3	27,7	_	_	
CLVII (2-Метил) CLVIII (3-Метил)	_		4,1 91,1	95,9 8,9	
CLVI (4-Метил)	3,3	97,7	=		

Обсуждаемая работа [228] является пока что единственной, где обстоятельно изучены стереохимические аспекты циклизации 1,5-гексадиенов. Циклизации подвергались диэтилметил-5-гексенильные производные алюминия со всеми возможными расположениями метильной группы в непредельном радикале. АОС с вторичным радикалом CLV «in situ» было получено переалкилированием три(1-метил-5-гексенил)бора с помощью ТЭА. Хотя циклизация непредельных АОС CLV—CLVIII идет с высокой стереоизбирательностью, давая преимущественно один из пространственных изомеров CLIX—CLXII, тем не менее в каждом случае образуется до 27,7% второго изомера. Указанные превращения можно представить следующей схемой:

В табл. 10 представлены соотношения выходов стереоизомерных АОС, определенных по выходам соответствующих диметилциклопентанов. Для объяснения высокой стереоселективности циклизации необходимо прибегнуть к рассмотрению непредельных АОС CLXIII, CLXIV, изображенных в проекциях Ньюмена и представляющих собой два энантиомерных конформера. В отсутствие заместителей оба конформера энергетически эквивалентны. Когда в одно из положений становится метильная

группа, конформеры становятся диастереомерами, имеющими различную энергию.

$$(CH_3)H \xrightarrow{H(CH_3)} H \xrightarrow{H(CH_3$$

Например, преимущественное образование  $\mu\nu$ -AOC CLIX из дизтил-1-метил-5-гексенилалюминия CLV можно объяснить следующим образом. mpahc-Конформер CLXIV энергетически является более выгодным, чем som-конформер CLXIII. Таким образом, AOC CLV будет циклизоваться преимущественно в виде mpahc-конформера, что дает  $\mu\nu$ -AOC CLIX и далее 1,2- $\mu\nu$ -диметилциклопентан. В случае расположения метильной группы при  $C_4$  энергетически более выгодным будет конформер CLXIII,  $\mu\nu$ -иклизующийся в mpahc-AOC CLX. Нетрудно видеть, что различие в энергии между конформерами в этом случае будет большим, чем для  $C_4$ -изомера CLV. Это проявляется в исключительно высокой стереоизбирательности циклизации (соотношение mpahc:  $\mu\nu$  = 97,7:2,3). Совершенно аналогичным является объяснение стереоизбирательности циклизации непредельных AOC с метильной группой у  $C_2$  и  $C_3$ .

Образование стереоизомерных АОС наблюдали Шимпф и Хаймбах [122] при циклизации некоторых цис-1,2-дивинилцикланов. Так, выдерживание эквимольных количеств цис-1,2-дивинилциклобутана и ДЭАГ в течение 60 час. при 20°С дало смесь АОС СLXV—СLXVII, гидролиз которых привел к цис-1,2-диэтилциклобутану, цис- и транс-2-метилбицикло[3,2,0] гептанам. Интересной особенностью бициклических АОС является устойчивость к вытеснению этиленом. Так, после нагревания

при 85° С в течение 35 час. под давлением этилена 55 атм авторы получили 2-метиленбицикло[3,2,0] гентан (CLXVIII) с выходом всего 17%. Более половины реакционной смеси представляли собой продукты роста цепи, которые после гидролиза дали *цис*- и транс-2-алкилбицикло[3,2,0] гентаны CLXIX, CLXX. Выход транс-изомеров был в 1,5—2 раза больше.

 $\mu uc$ -1,2-Дивинилциклогексан при взаимодействии с ДЭАГ дал после гидролиза AOC смесь mpanc- и  $\mu uc$ -7-метилбицикло[4,3,0]нонанов в соотношении CLXXI: CLXXII = 5,5:1. Очень гладко протекает циклизация дивинилцикленов CLXXIII, CLXXIV в соответствующие AOC CLXXV, CLXXVI, которые после выдерживания при 50° С под давлением этилена превращаются в производные метилениндана CLXXVII, CLXXVIII.

AlR<sub>2</sub>

$$H_{2O}$$
 $CLXXII$ 
 $CLXXIII$ 
 $CLXXIII$ 

Ранее указывалось, что димеризацию олефинов удобно проводить в присутствии каталитических количеств АОС, удаляя полученный димер из сферы реакции. Удаление димера не обязательно в том случае, если двойная связь, входящая в его структуру, имеет более низкое сродство к гидриду алюминия, чем двойная связь мономера. Возможность проведения циклизации диенов в присутствии каталитических количеств триалкилатов алюминия была показана в работах [67, 83, 131, 138, 141, 229—232]. Например, при 150—250° С в присутствии диметилизобутилалюминия 1,5-гексадиен нацело циклизуется в метиленциклопентан, который в условиях опыта постепенно изомеризуется в метилциклопентен.

Из 1,5-гептадиена были получены ранее описанный этилиденциклопентан и 2-метилметиленциклопентан [131]. Образование последнего можно представить как следствие циклизации АОС CLXXIX с последующим отщеплением alH от циклического АОС CLXXX [233].

$$\xrightarrow{\text{al} H} \xrightarrow{\text{al}} \xrightarrow{\text{CH}_2 \text{al}} \xrightarrow{\text{-al} H} \xrightarrow{\text{CH}_2}$$

В этой же работе показано, что ранее считавшиеся не способными к циклизации линейные 1,4-диены в жестких условиях циклизуются. Так, цис-и транс-1,4-гексадиены дают смесь метиленциклопентана, транс, транс-, транс-, цис-и цис-цис-2,4-гексадиенов, а также 1,3-гексадиена. Соотношение между указанными углеводородами зависит от условий реакции.

Сложно протекает реакция 1,4-октадиена, представляющая собой циклопентановую циклизацию АОС различного строения, образующихся из диена. Автор [233] констатировал образование пропилиденциклопентана, 1-пропилциклопентена, 1-циклопентил-1-пропена и 1-зтил-2-метиленциклопентана. Можно представить следующие схемы их образования:

Главным направлением реакции является образование ожидаемого продукта циклизации — пропилиденциклопентана. Однако суммарный выход (при приблизительно равном соотношении) этилметиленциклопентана и циклопентилпропена может достигать 30%. Работа [233] содержит кинетические данные о газофазной циклизации 1,4- и 1,5-диенов. В недавно опубликованной работе [234] показана возможность циклизации 1,6-гептадиена в метиленциклогексан под действием ТИБА. Авторы сообщают, что реакция идет при использовании в качестве растворителя минерального масла. Выход метиленциклогексана 56%.

В отличие от алифатических 1,4-диенов, циклизующихся в жестких условиях, большую активность проявляет 1-аллилциклогексен. Согласно [136], взаимодействие указанного углеводорода с ДИБАГ при 78° С приводит к АОС СLXXXI, более продолжительное выдерживание с избытком ДИБАГ позволяет получить СLXXXII с выходом до 25%. Если нагревать CLXXXI, то идет реакция выделения изобутилена и циклизация полученного при этом АОС CLXXXIII, приводящая к алюмогетероциклу CLXXXIV. Последний превращается в непредельное АОС CLXXXV. Далее следует присоединение изобутилена и циклизация с образованием АОС CLXXXVI. Образование после гидролиза реакционной смеси 1-пропилциклогексена, пропилциклогексана, цис-гидриндана и цис-гидриндена (CLXXXVII), таким образом, находит объяснение.

Циклизация 4-винилциклогексена была исследована весьма подробно. Как указывается в патенте [235], пиролиз три(3-циклогексенилэтил)-алюминия (CLXXXVIII) протекает с выделением бицикло[3,2,1]-2-октена (CLXXXIX), образование которого можно представить через стадию внутримолекулярного карбалюминирования, дающую АОС СХС с последующим дегидроалюминированием. Выход бициклена невелик из-за

образования в жестких условиях продуктов уплотнения, структура которых не была выяснена.

Более удобный метод получения бициклооктена предложен в [83, 231]. Было показано, что нагревание 4-винилциклогексена с АОС СLXXXVIII при 150° С приводит к бициклооктену с выходом 70%. Если реакцию проводить в более жестких условиях (200° С), то наряду с бициклооктеном образуется димерный углеводород, идентифицированный как 3-(3-циклогексенилэтил)-бицикло[3,2,1]-2-октен (СХСІ). Таким образом, можно представить следующую схему реакции:

Бициклооктен имеет достаточно реакционную двойную связь для того, чтобы вступить в реакцию карбалюминирования с АОС CLXXXVIII. Диен CXCI является продуктом дегидроалюминирования АОС CXCII. Исследование АОС различного строения в качестве изомеризующих агентов показало, что наибольшие выходы бидиклооктена можно получить, применяя ДИБАГ.

Как видно из приводимых данных об изомеризации 4-винилциклогексена с различными AOC (соотношение AOC: диен = 1:10, 150°C, 5 час.), совершенно неактивен ТФА, что объясняется невозможностью протекания гидроалюминирования винильной группы с этим реагентом. Таким образом, лучшим катализатором изомеризации является ДИБАГ.

Реагент	тиба	ТЭА	ДИБАГ	ТФА	ДИБАХ	дэах	эадх	LiAlH,	NaBH.
Выход CLXXXIX, %	45	65	75	0	20	20	30	0	0

Реакция димера пиперилена (СХСІІІ) с ДИБАГ протекает без циклизации. Это обстоятельство можно объяснить стерическими затруднениями, возникающими при внутримолекулярном карбалюминировании циклогексеновой двойной связи вторичным алюминийсодержащим радикалом. Продуктами реакции являются сопряженные углеводороды. Дипентен не изменяется даже в жестких условиях.

Интересные результаты были получены при исследовании изомеризации циклических диенов и триенов. Исход реакции между ТИБА и цис-1,5-циклооктадиеном сильно зависит от температурных условий и соотношения реагентов. Так, согласно [236], при соотношении ТИБА: диен = 1:3 в интервале температур 122—149° С идет количественное выделение изобутилена. Гидролиз полученного продукта привел к получению цис- и транс-1-этил-2-метилциклопентанов, циклооктена и Ст6-углеводорода невыясненной структуры. Эти результаты позволяют подтвердить наличие в числе продуктов реакции АОС СХСІV—СХСVI. Доказательством строения АОС СХСV, СХСVI служит реакция вытеснения этиленом под давлением в присутствии никеля, приводящая к 1-метилен-2-винилциклопентану.

В схеме реакции изомеризации ключевой стадией является термическая перегруппировка АОС СХСІV в 3-алюмо-1,7-октадиен (СХСVІІ). Далее следует внутримолекулярное карбалюминирование, приводящее к стерео-изомерным АОС СХСVІІІ, гидроалюминирование которых приводит к диалюмопроизводным СХСV, СХСVІ. Интересно отметить, что выход цис-АОС СХСV, а следовательно, и цис-метилэтилциклопентана в 1,5 раза выше выхода транс-изомера. Этот факт, как нам кажется, может быть объяснен тем, что предпочтительной конформацией АОС СХСVІІ является конформация СХСІХ, энергетически более выгодная, чем конформация СС, дающая при циклизации транс-АОС ССІ (см. стр. 66).

Недавно было показано, что изомеризация циклооктадиена под действием ТИБА (диен: ТИБА = 10:1) при 200° С в замкнутом сосуде протекает с образованием смеси бицикло[3,3,0]-2-октена и 1,3-циклооктадиена в соотношении 3:7 [83]. Можно предположить, что бициклен образуется путем циклизации АОС СХСVIII через стадию неустойчивого АОС ССІІ, изомеризующегося в соединение ССІІІ. Дегидроалюминирование ССІІ приводит к бициклооктену. Однако не исключено, что схема образования бициклооктена выглядит проще и включает внутримолекулярное карбалюминирование в молекуле АОС СХСІV. Продуктом этого

превращения является бициклическое AOC CCII. Именно так представляется изомеризация циклооктадиена в бициклооктен, протекающая под действием комплексов никеля [237].

Образование 1,3-циклооктадиена может быть объяснено простым сдвигом двойных связей, который, как говорилось выше, протекает при нагревании олефинов с ТИБА в замкнутом сосуде. Как показано в работах [238—240], 1,5-диметил-1,5-циклооктадиен под действием ТИБА превращается в 2,6-диметилбицикло[3,3,0]-2-октеп.

Скелетная перегруппировка с разрывом С—С-связи протекает при циклизации цис, транс-1,5-циклодекадиена. Согласно [132, 133, 141], при нагревании диена с ТИБА (180° С, 5% ТИБА) образуется с выходом 90% цис-1-метиленпергидроиндан. Механизм этого превращения не совсем ясен. Как было показано выше, цис-1,2-дивинилциклогексан при нагревании с эквимольным количеством ДЭАГ циклизуется, превращаясь в АОС ССІV. Имея в виду легкость термической изомеризации 1,5-циклодекадиена в цис-1,2-дивинилциклогексан, можно было предположить, что превращение циклодекадиена протекает через следующие стадии:

Однако специальными опытами было установлено, что дивинилциклогенсан не изомеризуется под действием каталитических количеств ТИБА, т. е. в условиях, которые способствуют быстрой изомеризации циклоде кадиена. Этот факт, вероятно, является решающим аргументом против приведенной выше схемы изомеризации. Более правдоподобным является предположение о протекании скелетной перегруппировки с превращением энергетически менее выгодного АОС ССV в устойчивое соединение ССVI, дегидроалюминирование которого дает метиленпергидроиндан. Весьма примечательна высокая стереоспецифичность перегруппировки, дающей углеводород с цис-сочленением циклов. Этот факт можно объяснить с учетом приводимой схемы превращений:

THEA
$$\begin{array}{c} \text{THEA} \\ \text{CCV} \\ \text{CCV} \\ \end{array}$$

Аналогичное превращение претерпевают под действием ТИБА 9-метили 9-фенил-иис, транс-1,5-циклодекадиены, давая соответствующие метиленпергидроинданы. Интересно отметить, что 1,6-иис, иис-циклодекадиен не изомеризуется даже после продолжительного нагревания при 200° С [132, 133].

$$R \longrightarrow R \longrightarrow R \longrightarrow (R = CH_3, C_6H_5).$$

Циклизация триенов под действием АОС исследована пока что на нескольких примерах. Реакция транс-1,4,9-декатриена в присутствии ТИБА интересна сама по себе тем, что этот углеводород генетически связан с цис, транс-1,5-циклодекадиеном. Оба углеводорода получаются в результате соолигомеризации бутадиена с этиленом на никельсодержащих металлокомплексных катализаторах. Соотношение между изомерными углеводородами определяется температурными условиями [241]. Поэтому вряд ли можно считать неожиданным образование при изомеризации 1,4,9-декатриена метиленпергидроиндана. Наряду с ним был идентифицирован транс-1-циклогексил-2-бутен, образование которого можно представить как результаты восстановления под действием гидридов алюминия циклогексилбутадиена. Указанные превращения декатриена можно представить схемой:

Недавно была показана возможность использования реакции изомеризации линейных триенов для синтеза труднодоступных углеводородов спиранового типа. Так, 5-метилен-1,8-нонадиен при нагревании с ТИБА в растворе минерального масла превращается в 3-метиленспиро[4,4]октан (ССVII) [234]. Этот пример сам по себе весьма примечателен, поскольку открывает интересные перспективы синтева сложных циклических соединений.

Транс, транс, транс-1,5,9-циклододекатриен после нагревания с ТИБА при 200° С с выходом 85% превращается в смесь равных количеств трицикло[7,3,0,0<sup>2,7</sup>]-11-додецена и трицикло[7,3,0,0<sup>2,6</sup>]-11-тридецена. Гидрирование их приводит к насыщенным углеводородам, которые под действием AlBr<sub>з</sub> почти количественно изомеризуются в 1,3-диметиладамантан [232, 242]. Следует подчеркнуть, что предлагаемый способ позволяет получить 1,3-диметиладамантан с выходом 70%, считая на циклододекатриен. Если принять во внимание, что циклический триен очень легко получается циклотримеризацией бутадиена, то предлагаемый способ синтеза диметиладамантана представляется весьма перспективным. Широкому использованию алкиладамантанов В значительной пени препятствует отсутствие удобных способов получения пергидротрицикланов. Не составляет исключения и широко известный способ получения трицикланов, основанный на исчерпывающем гидрировании антрацена, флуорена и других ароматических углеводородов. Гидрирование происходит в очень жестких условиях, конечные продукты обычно нуждаются в тщательной очистке от частично гидрированных соединений, затрудняющих изомеризацию в адамантаны [243]. Универсальность метода была продемонстрирована на примерах превращения 3-метил-

циклододекатриена в 1,3,5-триметиладамантан и 1,5,9-триметил-mpahc, mpahc, mpahc-1,5,9-дициклододекатриена в 1,3,5-триметил-7-этиладамантан [242]. Согласно данным [237], mpahc-1,5,9-диклододекатриен изомеризуется под действием комплексного никелевого катализатора  $NiCl_2[(C_4H_9)_3P]_2 + T\partial A$ , давая трицикло $[7,3,0,0^{4,8}]_2$ -додецен (CCVIII).

## Взаимодействие сопряженных диенов с триалкилатами

Ранее было показано, что гидроалюминирование сопряженных диенов является сложным процессом, параллельно с которым протекают реакции образования димерных продуктов. Получаемые АОС часто представляют собой полимерные вещества, о структуре которых на основании анализа продуктов гидролиза можно вынести довольно приблизительное представление. Так называемый изопренилалюминий, получаемый, согласно патентным данным [244], пропусканием изопрена через ДИБАГ при 120—160° С, содержит С<sub>10</sub>-фрагмент неизвестного строения [145]. Образование димерных продуктов наблюдали Захаркин и Савина [144] в числе продуктов гидроалюминирования 1,3-диенов.

Маркусу с сотр. [245] удалось в значительной мере подойти к пониманию сложной реакции 1,3-диенов с триалкилаланами. Авторы получили при пропускании бутадиена через ТИБА при 100—120° С смесь АОС, гидролиз которых дал бутан и три стереоизомерных 1,2,3-триметилциклопентана.

Реакция вытеснения этиленом в присутствии ацетилацетоната никеля и фенилацетилена привела к получению 1,2-диметилен-3-метил- и 1,3-диметилен-2-метилциклопентана. Таким образом, АОС, получаемое при реакции бутадиена с ТИБА, является сложным полимерным веществом с алюминием в основной цепи, содержащим фрагменты ССІХ—ССХІ. Авторы считают, что реакция начинается со стадии гидроалюминирования бутадиена, приводящей к АОС ССХІІ, аллильная перегруппировка которого дает производное 2-бутенилалюминия (ССХІІ). Оба АОС вступают в реакцию карбалюминирования с бутадиеном, приводящую к АОС ССХІV. Для полной характеристики звеньев полимерной цепи необхо-

димо указать, что бутадиен может гидроалюминироваться по обеим связям, давая диалюмобутановый фрагмент. Однако бутан при гидролизе АОС может давать не только фрагмент ССІХ, но и алюмоциклопентан, образование которого было показано Захаркиным и Савиной [144]. Ниже представлена схема образования фрагментов алюминийсодержащего полимера.

Если реакцию ТИБА с бутадиеном проводить в замкнутом сосуде, т. е. в условиях конкуренции диена с избыточным изобутиленом, то образуется большее число продуктов. Авторы идентифицировали после гидролиза полимерного АОС 2,2-диметилгексан, 1,1,3-триметилциклопентан, уже упомянутые триметилциклопентаны и диметиленметилциклопентаны и циклический олефин  $C_8H_{14}$  неизвестной структуры. Как видно, в дополнение к реакциям, изображенным выше, проходят превращения с участием изобутилена.

$$+ al$$
 $\rightarrow al$ 
 $\downarrow H_2O$ 
 $\downarrow H_2O$ 

Не менее сложно идет реакция *транс*-пиперилена с ТИБА. Авторы работы [230] после нагревания реагентов при 140° С получили АОС поли-

мерной природы, гидролиз которого привел к получению 1,2-диэтил-3-метилциклопентана и 1,2-диметил-3-этилциклогексана. Стереоизомерия углеводородов не установлена. Таким образом, пиперилен превращается в полимерное АОС, содержащее алюминий в основной цепи. Вероятная схема образования фрагментов полимерного АОС выглядит следующим образом:

$$\begin{array}{c} al \\ \downarrow C_{\delta}H_{\delta} \\ \downarrow C_{\delta}H_{\delta} \\ \downarrow al \\ \downarrow$$

Обсуждаемые далее превращения сопряженных диенов в присутствии триалкилатов алюминия нельзя отнести к типу реакций карбалюминирования. Однако получаемые при этом алюмогетероциклы имеют большой интерес для синтетической практики.

Известно, что алюминийтриалкилы при взаимодействии с щелочными металлами или магнием превращаются в металлалюминийтетраалкилы, называемые ат-комплексами [246, 247]. Эти же соединения могут быть получены реакцией триалкилатов алюминия с алкилпроизводными металлов [248, 239]. Реакции идут в соответствии с уравнениями:

$$4R_3Al + 3K(Na) \longrightarrow 3K(Na)AlR_4 + Al,$$
  
 $8R_3Al + 3Mg \longrightarrow 3Mg(AlR_4)_2 + 2Al,$   
 $R_3Al + LiR \longrightarrow LiAlR_4.$ 

Эти данные послужили основой для исследования весьма интересных превращений олефинов и диенов, протекающих под действием триалкилатов алюминия и щелочных металлов (магния) [250—252]. Как показали Лемкуль с сотр. в этих работах, тетрагидрофуранат триметилалюминия в растворе ТГФ в присутствии лития реагирует с этиленом в мягких условиях, образуя два продукта по уравнению

$$2\text{Li} + 2(\text{CH}_3)_3\text{Al} \cdot \text{T}\Gamma\Phi \xrightarrow{\text{CH}_2 = \text{CH}_2} \text{Li}\text{Al}(\text{CH}_3)_4 + \text{Li}_n[-\text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \text{Al}(\text{CH}_3)_2 - ]_n.$$

Как видно из уравнения, образование полимерного комплекса не укладывается в схемы гидро- или карбалюминирования, а относится к реакциям металлирования. Реакция включает стадию металлирования эти-

лена литием с последующим взаимодействием литиевого комплекса с ТМА.

$$\begin{array}{c} \mathrm{CH_2}\!\!=\!\!\mathrm{CH_2} + \mathrm{Li} \longrightarrow 2\mathrm{Li^+}[\overline{\mathrm{C}}\mathrm{H_2}\!\!-\!\!\overline{\mathrm{C}}\mathrm{H_2}] \xrightarrow{+\mathrm{Al}(\mathrm{CH_3})_2} \\ \longrightarrow \mathrm{Li}_n[-\mathrm{CH_2}\!\!-\!\!\mathrm{CH_2}\!\!-\!\!\mathrm{Al}(\mathrm{CH_3})_2\!\!-\!\!]_n \xrightarrow{\mathrm{H_2O}} \mathrm{CH_4} + \mathrm{C_2H_6}. \end{array}$$

Реакция между стиролом, ТЭА и калием в растворе  $T\Gamma\Phi$  идет сложнее, приводя наряду с полимерным комплексом CCXV к алюмогетероциклу CCXVI. Обязательным продуктом реакции является тетраэтилалюминат калия. Образование ат-комплекса CCXVI начинается с димеризации

стирола под действием калия, что дает дикалиевое производное, которое далее реагирует с ТЭА. Строение обоих АОС подтверждается образованием при гидролизе этилбензола и 1,4-дифенилбутана.

Реакция образования ат-комплексов особенно обстоятельно была исследована для сопряженных диенов [251]. Установлено, что бутадиен реагирует с ТМА или ТЭА и натрием, литием или калием в ТГФ, превращаясь в ат-комплекс ССХVII, имеющий структуру алюмоциклопентана. Предложен следующий путь его образования. Как известно, щелочные металлы образуют с бутадиеном два типа продуктов взаимодействия: анион-радикал и дианион, причем последний существует в виде транс-изомера [253]. Естественным поэтому был вывод о том, что алюмоциклопентен может быть получен через анион-радикал, имеющий цисоидную конформацию [250, 251]. Далее следует взаимодействие с катионом R<sub>2</sub>Al<sup>+</sup>, который возникает в результате диссоциации алюминийтриалкила в ТГФ или эфире. Замыкание цикла в промежуточном соединении ССХVIII происходит под действием щелочного металла, передающего при этом электрон.

Роль растворителя эфирного типа отчетливо проявляется при сопоставлении исхода опытов в растворах ТГФ и бензола. В бензоле ТЭА практически не диссоциирует [254, 255]. Следствием этого является то, что реакция проходит только между дианионом и ТЭА, приводя к ат-ком-илексу, имеющему структуру диалюминобутена ССХІХ. Указанные комплексы не являются единственными продуктами реакции. После гидролиза АОС были обнаружены 1,6-, 1,7- и 2,6-октадиены, образовавшиеся в результате присоединения бутадиена к дианиону и последующего гидролиза диметаллических производных.

Вместо щелочных металлов в качестве электронодонора может быть использован магний, который, как недавно было показано, в ТГФ реаги-

$$R_3A1 \rightleftharpoons R_2A1^+ + R^-$$

рует с 1,3-диенами. Например, из изопрена был получен диметидоктадиилмагний [256].

$$Mg + Mg \xrightarrow{Tr\phi} Mg \longrightarrow Mg$$

В присутствии ТЭА реакция идет по уже описанной схеме, давая ат-комплексы алюмоциклопентанового типа ССХХ. В эту реакцию были успешно вовлечены изопрен, 1,3-пентадиен, 2,3-диметилбутадиен, 2,4-гексадиен, 1,3-октадиен и 1,4-дифенилбутадиен, которые в ТГФ дали соответствующие комплексы.

$$\begin{bmatrix} R & C_2H_5 \\ R' & C_2H_5 \end{bmatrix}_2 M_g \qquad \begin{bmatrix} R & C_2H_5 \\ C_2H_5 \end{bmatrix}_2 M_g \qquad \begin{bmatrix} R & C_2H_5 \\ R' & C_2H_5 \end{bmatrix}_2 M_g$$

$$CCXX: R=CH_3$$

$$R^1=H, CH_3 \qquad R=CH_3, C_4H_9 \qquad R=CH_3, C_6H_5$$

Гидролиз ат-комплексов протекает с образованием всех возможных моноолефинов, соотношение между которыми зависит от условий опыта. Например, после гидролиза изопренового комплекса были получены триметилбутена по следующей схеме:

Влияние растворителя на строение ат-комплексов отчетливо проявляется на примере реакции изопрена с ТИБА и литием, протекающей в бензольном растворе. Согласно патентным данным [257], взаимодействие реагентов идет очень легко, давая ат-комплекс, гидролизующийся с образованием 2,7-диметил-2,6-октадиена. Интересным, но практически не изу-

$$2 + 2\operatorname{Li} + 2\operatorname{AlR}_{8} \longrightarrow \operatorname{Li}_{2} \left[ \operatorname{R}_{3}\operatorname{Al} - \operatorname{AlR}_{3} \right] \xrightarrow{\operatorname{H}_{2}\operatorname{O}}$$

$$(R = i - \operatorname{C}_{4}\operatorname{H}_{9}).$$

ченным свойством ат-комплексов алюмоциклопентенового типа является их способность к взаимодействию с галогеналкилами. Как видно из примера, приводимого ниже, эта реакция представляется весьма перспективной для синтеза олефинов [251].

$$\begin{bmatrix} C_{2}H_{5} \\ C_{2}H_{5} \end{bmatrix} N_{a} + CH_{3}I \longrightarrow \begin{bmatrix} (C_{2}H_{5})_{2}Al - CH_{2} - CH - CH = CH_{2} \\ U_{2}H_{5} \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} (C_{2}H_{5})_{2}Al - CH_{2} - CH = CH_{2} \\ U_{2}H_{5} \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} (C_{2}H_{5})_{2}Al - CH_{2} - CH = CH_{2} \\ U_{2}H_{5} \end{bmatrix}$$

Согласно патентным данным [258, 259], ат-комплексы могут быть использованы для синтеза производных Аl-алкилалюмоциклопентена, что удается сделать действием на комплексы триалкилатами алюминия или алкилалюминийгалогенидами.

$$\begin{bmatrix} \begin{bmatrix} A \end{bmatrix}_{CH_3}^{CH_3} \end{bmatrix} M + R_3A1 \longrightarrow \begin{bmatrix} A_1 \\ R \end{bmatrix} + M \begin{bmatrix} (CH_3)_2A1R_2 \\ R \end{bmatrix},$$

$$\begin{bmatrix} CH_3 \\ CH_3 \end{bmatrix} M + R_2A1C1 \longrightarrow \begin{bmatrix} A_1 \\ R \end{bmatrix} + MC1 \cdot A1R(CH_3)_2.$$

В патентах [260, 261] описано получение производных циклопентена нового типа ССХХІ путем взаимодействия сопряженных диенов с активированным алюминием в виде порошка или стружки и тетраалкилалюминатов щелочных металлов. Необходимым условием успешного протекания реакции является присутствие оснований Льюиса, таких, как третичные амины и эфиры. На примере изопрена и мирцена реакция может быть представлена приводимой ниже схемой. Последовательность стадий в патенте не обсуждается. Можно предположить, что металлический алюминий реагирует с диенами, давая как ион-радикал, так и дианиопы.

$$\begin{array}{c} R \\ + Al \longrightarrow \begin{bmatrix} R \\ - Al \end{bmatrix} Al^{+} \xrightarrow{Al} \begin{bmatrix} R \\ - Al \end{bmatrix} Al_{2}, \\ R \\ + AlR_{2}^{l} \xrightarrow{al} \begin{bmatrix} R \\ - Al \end{bmatrix} Al \\ R \\ - R^{l} \\ R^{l} \\ R^{l} \end{array}$$

 $(R=CH_3, CH_2CH=C(CH_3)_2; R=CH_3, C_2H_5),$ 

Высокая реакционная способность алюмоциклопентенов была показана на примере реакции с олефинами [261]. Так, этилен под давлением 50—60 атм при 160° С вступает в необычную реакцию образования производных 1-алкил-3-алкенилалюмоциклопентана (ССХХІІ). В патенте не предлагается схема реакции. Нам представляется наиболее вероятной следующая последовательность стадий, предусматривающая возможность существования открытой формы алюмоциклопентена ССХХІІІ. Последняя присоединяет этилен с образованием насыщенного алюмогетероцикла.

Интересно отметить, что согласно [261], можно миновать стадию получения алюмоциклопентенов, проводя реакцию между диеном, алюминием ДИБАГ в диоксане, подавая под давлением этилен. Именно таким образом были получены соединения на основе изопрена, мирцена ССХХІV, ССХХV и 1,3-гексадиена ССХХVI. Если вместо этилена использовать такой активный олефин, как норборнен, то количественно образуется трициклический алюмогетероцикл ССХХVII.

Согласно данным Лемкуля с сотр. [252, 262, 263], ароматические углеводороды бензол и нафталин реагируют с алюмаланами и щелочными металлами в ТГФ, давая ат-комплексы ССХХVIII, ССХХІХ.

$$\begin{array}{c}
M \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
M \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
M_{2}AI^{+} \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
M_{2}AI \\
\end{array}$$

# ГИДРО- И КАРБМЕТАЛЛИРОВАНИЕ ОЛЕФИНОВ МАГНИЙОРГАНИЧЕСКИМИ СОЕДИНЕНИЯМИ

Применению магнийорганических соединений в органическом синтезе посвящена практически необозримая литература [264]. Известна способность реагентов Гриньяра к присоединению к активированным двойным связям и ароматическим системам [264, 265]. Однако только в последние 10 лет были широко исследованы реакции присоединения органических соединений магния к олефинам, содержащим неактивированную двойную связь.

Формально рассмотрение этих реакций не должно входить в круг вопросов, обсуждаемых в настоящей монографии. Тем не менее ряд важных причин делают такое рассмотрение целесообразным. Главной причиной является близкое родство реакций алюминий- и магнийорганических соединений с олефинами. Весьма важно то обстоятельство, что толчком к развитию нового приложения магнийорганических соединений послужили успехи алюминийорганического синтеза и в первую очередь работы школы Циглера.

Именно Циглер с сотр. [266, 267] впервые показали, что производные диалкилмагния при 100° С под давлением присоединяют этилен, давая

полимерные МОС. Согласно данным [268], гидромагнирование олефинов протекает с низкими выходами. Так, гидрид магния, генерированный «in situ» из металла и водорода, присоединяет этилен, изобутилен и 1-октен, давая соответствующие магнийдиалкилы с выходами 4—13%. В реакции с этиленом наряду с диэтилмагнием образуются н.дибутил-, н.дигексил- и н.диоктилироизводные магния.

Таким образом, уже на ранней стадии развития нового направления магнийорганического синтеза была четко показана возможность осуществления гидро- и карбмагнирования олефинов. Описан ряд примеров карбмагнирования олефинов насыщенными соединениями магния. Так, согласно патентным данным [269], реагенты Гриньяра под давлением присоединяют этилен.

$$nCH_2 = CH_2 + RMgX \longrightarrow R(CH_2 - CH_2)_nMgX_{\bullet}$$

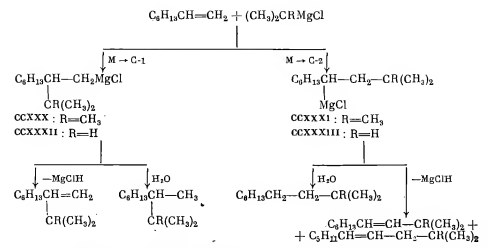
Лемкуль с сотр. [270] приводит данные, которые заслуживают большего внимания, чем патентные материалы. Было показано, что под давлением 35—85 атм этилен присоединяет изопропил- и трет. бутилмагний хлориды. Подчеркивается, что первичные алкилмагний галогениды не присоединяются к олефинам.

$$CH_2 = CH_2 + (CH_3)_2 CRMgCl \longrightarrow (CH_3)_2 CR - CH_2 - CH_2 MgCl \qquad (R = H, CH_3).$$

Зависимость региоселективности присоединения к несимметричным олефинам от строения реагента Гриньяра была обстоятельно исследовапа в работах [176, 271]. Реакция между 1-октеном и трет. бутилмагний-хлоридом протекает региоселективно с образованием преимущественно (98%) МОС ССХХХ, тогда как выход изомера ССХХХІ не превышает 2%. Пользуясь обозначением направления реакции, предложенным немецкими авторами, можно представить МОС ССХХХ как результат присоединения остатка металла в положение  $C_2$  ( $M \rightarrow C-2$ ). Соответственно реакция, приводящая к изомеру ССХХХІ, должна быть обозначена как  $M \rightarrow C-1$ .

Из предыдущего материала следует, что для реакции карбалюминирования наиболее характерным является направление присоединения по Марковникову (М  $\rightarrow$  C-1). Исключение составил три(трет.бутил)алюминий, который присоединяется региоспецифично по схеме М  $\rightarrow$  C-2. Как видно, совершенно аналогично ведет себя трет.бутилмагнийхлорид. При нагревании МОС ССХХХ до 120° С происходит отщепление гидридов магния (вероятно, смеси MgH<sub>2</sub> и MgHCl) с образованием *цис*- и *транс*-2,2-диметил-3- и 2,2-диметил-4-деценов.

Присоединение изопропилмагнийхлорида к октену проходит с меньшей региоселективностью, поскольку при гидролизе МОС были получены 2-метилдекан и 2,3-диметилнонан в соотношении 85:15. Отщепление гидридов магния при нагревании МОС ССХХХІІ, ССХХХІІІ дало 2-изопропил-1-октен, а также уис- и транс-2-метил-3- и 2-метил-4-децены. Необходимо указать, что выход транс-олефинов значительно превышает выход уис-изомеров. Например, соотношение выходов уис-2,2-диметил-3-децена, его транс-изомера, уис-2,2-диметил-4-децена и его транс-изомера характеризуется цифрами 1:30:8:132.



Присоединение бензилмагнийхлорида проходит региоспецифично с соблюдением правила Марковникова (М  $\rightarrow$  C-1) [271]. Эти различия региоселективности и направления присоединения авторы объясняют с точки эрения индуктивности заместителей в магнийорганическом соединении. Была показана линейная зависимость между логарифмом соотношения продуктов М  $\rightarrow$  C-2/М  $\rightarrow$  C-1 и суммой констант Тафта заместителей в реагенте Гриньяра. Таким образом, можно представить следующие принципиальные схемы присоединения:

Реакция между стиролом и трет. бутилмагнийхлоридом региоспецифична и протекает исключительно по схеме  $M \to C-2$ , давая МОС ССХХХІV. Присоединение изобутилмагнийхлорида идет аналогично, однако в этом случае образуется незначительное количество изомера ССХХХV.

Таблица 11 Направление присоединения различных реагентов Гриньяра к олефинам [271]

04	D. G.		Время,	Выход оле-	Выход продуктов присоединсния, %	
Олефин	RMgCl	T, °C uac.		фина, %	M → C-1	M → C-2
1-Октен	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> CHMgCl	120	20	_	2,7	15,2
	(CH <sub>3</sub> )C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CHMgCl	123	20	68	0,6	14,1
	(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> CMgCl	123	7	27	1,5	65,6
	$C_6H_5CH_2MgCl$	123	24	_	79,3	0
Стирол	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> CHMgCl	90	20	_	0,2	55,2
	(CH <sub>3</sub> )_CMgCl	90	48	40	0	36,9
	No. 1					

В табл. 11 представлены данные, характеризующие соотношение присоединения по правилу Марковникова ( $M \rightarrow C$ -1) и  $M \rightarrow C$ -2 в зависимости от строения олефина и реагента Гриньяра. Хотя эти данные исчернывают примеры присоединения реагентов Гриньяра с насыщенными радикалами, перспективность синтетического использования реакции не вызывает сомнений.

Весьма обстоятельно изучены легко идущие присоединения аллилмагнийгалогенидов и симметричных диаллильных производных магния к олефинам и диенам. Однако, прежде чем рассмотреть эти реакции и обсудить их синтетические возможности, необходимо остановиться на свойствах МОС с непредельными радикалами.

Характерным отличием соединений указанного типа является внутримолекулярная координация металла с л-связью. Как было показано выше, устойчивость непредельных АОС зависит от расстояния между атомом металла и двойной связью. При благоприятных обстоятельствах координационное соединение является интермедиатом в ходе реакции циклизации. Склонность к циклизации еще более ярко проявляется у непредельных соединений Гриньяра. Образование циклического интермедиата было четко продемонстрировано при исследовании превращений гомоаллильных соединений магния [272, 273]. Как видно из приводимой нижесхемы, реакция 2-хлор-4-пентена с магнием дает реагент Гриньяра, который при обработке метоксиламином превращается в смесь двух аминов. Понять образование изомерного амина можно, предположив, что реакция пдет через стадию циклизации.

Это предположение находит подтверждение в опытах с меченым  $C_{14}$ -гомоаллилмагнийхлоридом. Судя по тому, что при окислении реагента Гриньяра образуются спирты с различным расположением метки, реакция идет через циклический интермедиат [274].

Согласно данным Хилла с сотр. [274, 275], изомеризация реагента Гриньяра, полученного из 2-хлор-5-гексена, проходит в кипящем ТГФ, давая после гидролиза 3-метил-1-пентен в качестве главного продукта. Объяснить подобное течение реакции удается, если допустить образование циклобутанового соединения. Последнее претерпевает разрыв кольца с образованием изомерного реагента Гриньяра. Не менее убедителен опыт

с дейтерированным 1-пентенилмагнийхлоридом, который изомеризуется через циклобутановый интермедиат, давая после гидролиза  $3,3-D_2-1$ -пентен [276].

Ряд вопросов, касающихся механизма изомеризации реагентов Гриньяра через циклические промежуточные соединения, обсуждены в работах [277—279] и недавно вышедшем обзоре [280].

Как показал Ричи с сотр. [281—284], устойчивые продукты циклизации могут быть получены из пентенильных и гексенильных реагентов Гриньяра. Например, при нагревании 6-хлор-1-гептена с магнием в ТГФ первоначально образующийся реагент Гриньяра циклизуется в соединение ССХХХVI, дающее после гидролиза цис- и транс-1,2-диметилциклопентан в соотношении 1:4 [281]. В более поздней публикации этих авторов сообщается, что выход транс-изомера более чем в 10 раз превышает выход цис-диметилциклопентана [282].

Вывод о преимущественном образовании *транс*-изомера кажется странным в свете известных данных о циклизации диэтил-1-метил-5-гексенилалюминия, который дает после гидролиза продуктов циклизации смесь *цис*- и *транс*-диметилциклопентанов в соотношении 72,3:27,7 [228]. Обратившись к проекциям Ньюмена, можно видеть, что гептенилмагний-хлорид будет вступать в реакцию в виде конформера ССХХХVII, тогда

Таблица 12 Относительные скорости циклизации ( $v_{\text{отн}}$ ) непредельных реагентов Гриньяра [282]

Реагент Гриньтра	Продукты ц <b>и</b> клизац <b>ии</b>	<sup>р</sup> отн	Pearcut Гриньяра	Процукты циклизации	ротн
x .	CH <sub>2</sub> X CH <sub>2</sub> X	1 24	x\	CH <sub>2</sub> X	69 2800

как конформер CCXXXVIII энергетически менее выгоден. Циклизация первого приводит к *цис*-МОС и далее к *цис*-диметилциклопентану. Действительно, Дрозд и Устынюк с сотр. [285] показали ошибочность выводов авторов работ [281, 282], найдя при анализе продуктов гидролиза обратное соотношение изомерных диметилциклопентанов.

Таким образом, циклизация непредельных МОС подчиняется тем же закономерностям, что и циклизация алюминийсодержащих олефинов. Сходство поведения соединений алюминия и магния проявляется также в зависимости скоростей циклизации от строения реактанта и размера цикла у продукта реакции. Как видно из табл. 12, скорости образования пятичленных циклов гораздо выше, чем скорость циклизации, приводящей к производным циклогексана [282].

Циклизации подвержены алленовые [283] и ацетиленовые [284] реагенты Гриньяра, превращение которых происходит в соответствии со

следующими схемами:

$$=C$$

$$MgBr$$

$$H_2O$$

$$ClMg$$

$$=$$

$$II_2O$$

$$II_2O$$

Высокая реакционная способность аллильных производных магния в реакциях карбметаллирования была использована для разработки целого ряда интересных подходов к синтезу алифатических и циклоалифатических олефинов. Наиболее крупные работы в этом направлении выполнены Лемкулем с сотр. [286—288]. Весьма просто протекают реакции этилена с аллил- и металлилмагнийхлоридами, приводящие к образованию соответствующих непредельных реагентов Гриньяра с выходами 40—80%. Присоединение к 1-октену идет с более умеренными выходами [286].

$$\underset{\text{MgCl}}{ \text{MgCl}} + \underset{\text{R'}}{ \longrightarrow} \underset{\text{R'}}{ \overset{\text{R'}}{ \longrightarrow}} \underset{\text{MgCl}}{ \text{MgCl}}$$
 (R = H, CH<sub>3</sub>; R' = H, C<sub>6</sub>H<sub>13</sub>).

Как известно [288], аллильные реагенты Гриньяра в ходе реакций могут частично или полностью претерпевать аллильную перегруппировку.

Приведенные примеры относятся к соединениям магния, перегруппировка которых не приводит к изменению скелета. Можно ожидать, что в случае несимметричных реагентов Гриньяра вследствие протекания изменений скелета будут образовываться изомерные продукты присоединения к олефинам. Действительно, была показана зависимость степени изомеризации исходного аллильного реагента Гриньяра от условий реакции. Так, в реакцию с этиленом, протекающую при 50° С и давлении до 45 атм, кротилмагнийхлорид вступает только в изомерной форме, тогда как с 1-октеном реакция идет по обоим направлениям [286].

$$\begin{array}{c|c} & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ &$$

Аналогично ведет себя пренилмагнийхлорид в реакции присоединения этилена [286].

$$M_{gCl} \rightleftharpoons M_{gCl} \stackrel{C_2H_4}{\longleftarrow} M_{gCl} \stackrel{H_2O}{\longleftarrow} M_{gCl}$$

Лемкуль и Райнер [270, 286] впервые показали возможность проведения реакции карбметаллирования с участием диаллилмагниевых соединений. В частности, одним из интересных примеров является реакция этилена с (2,7-диметил-2,6-октадиендиил)димагнием, который легко можно получить прямым взаимодействием металлического магния с изопреном в растворе ТГФ [289, 290]. Общая схема реакций будет выглядеть следующим образом:

Следует рассмотреть вопросы, связанные с региоселективностью присоединения аллилмагнийгалогенидов к  $\alpha$ -олефинам и стереохимией образующихся продуктов. Как уже говорилось, присоединение аллилмагнийхлоридов к 1-октену протекает по схеме  $M \to C-1$ . Это правило сохраняется для тех случаев, когда реакция проводится в избытке углеводорода как растворителе. Если применять растворители эфирного типа (эфир,  $T\Gamma\Phi$ , диоксан), то в ряде случаев наблюдается нарушение региоспецифичности. Например, реакция 1-октена с кротилмагнийхлоридом, согласно более поздним данным [271], идет с образованием заметных количеств продуктов присоединения по схеме  $M \to C-2$ . Таким образом, можно представить следующую более полную схему реакции:

Хотя этот пример заставляет считаться с возможностью сложного протекания реакции α-олефинов с аллилмагнийгалогенидами, тем не менее, как правило, региоселективность присоединения к алифатическим α-олефинам всегда достаточно высока (табл. 13). Как видно из таблицы,

Таблица 13 Направление присоединения аллилмагнийгалогенидов к α-олефинам [271, 288, 291]

-			Время,	Выход продуктов присоединения, %		
Олефин	RMgC1	T,°C	час.	м → C-1  100 100 100 99,5 69	M → C-2	
Пропилен	CH <sub>2</sub> =CHCH <sub>2</sub> MgCl	60	. 20	100	0	
	CH <sub>2</sub> =CHCH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> MgCl	120	40	100	0	
1-Октен	CH <sub>2</sub> =CHCH <sub>2</sub> MgCl	80	48	100	0	
	CH <sub>2</sub> =CHCH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> MgCl	85	25	99,5	0,5	
	CH <sub>3</sub> CH=CHCH <sub>2</sub> MgCl	70	17	69	31	
	CH <sub>3</sub> CH=CHCH(MgCl)CH <sub>3</sub>	123	24	96-99	1-4	

наиболее заметно нарушение региоспецифичности в реакциях присоединения кротилмагнийхлорида. Интересно отметить, что региоспецифичность нарушается в том случае, когда реактив Гриньяра вступает в реакцию после аллильной перегруппировки. Таким образом, соотношение продуктов присоединения 69:31, указанное в таблице, относится к образованию соединений ССХХХІХ, ССХL, на долю которых приходится до 95% продуктов реакции. Что касается присоединения кротилмагнийхлорида к 1-октену без предварительной аллильной перегруппировки, то оно идет региоспецифично, давая исключительно МОС ССХLІ. Реакция по схеме  $M \rightarrow C-2$ , приводящая к МОС ССХLП, не была зафиксирована.

Удельный вес присоединения без аллильной перегруппировки реагента Гриньяра обычно весьма невелик (2—20%) и зависит от строения олефина и условий реакции. В работе [286] приводятся данные, характеризующие указанную зависимость. Так, при 100° С в ряду этилен, пропилен, 1-октен соотношение между продуктами присоединения кротилмагнийхлорида типа ССХХХІХ и ССХLІ составляет соответственно 27:1,4,7:1,5:1. Зависимость этого же присоединения от температуры для реакции кротилмагнийхлорида с этиленом выражается следующими цифрами: 25° С — 53:1,60° — 40:1,100° С — 27:1 [288]. Как видно, с повышением температуры вероятность вхождения неизомеризованной формы кротилмагнийхлорида в реакцию присоединения заметно повышается. Соединения типа ССХLІ обычно образуются в виде смеси цис(Z)-и транс(E)-изомеров, соотношение между которыми хотя и зависит от условий реакции и строения исходного олефина, однако, как правило, бывает в пользу цис(Z)-олефинов.

Присоединение 1-метил-2-бутенилмагнийхлорида к 1-октену отличается высокой региоселективностью: по схеме М → С-1 реагирует более 95% реагента Гриньяра. Строение его таково, что аллильная перегруппировка не приводит к изменению скелета. Интересно, что в этом случае пришлось столкнуться с образованием эритро- и трео- продуктов присоединения, каждый из которых, в свою очередь, может иметь Z- или E-геометрию двойной связи. Гидролиз реакционной смеси привел к получению шести

Таблица 14 Направление присоединения аллильных соедпнений магния к стиролу в эфирном растворе [271, 291]

			Время продуктов присоединения, %		
RMgCl	T, °C	Время, час.	M → C-1	M → C-2	
CH <sub>2</sub> =CH-CH <sub>2</sub> MgCl	100	24	22	78	
CH <sub>3</sub> CH=CHCH <sub>2</sub> MgCl	80	15	11	<b>8</b> 9	
CH <sub>2</sub> =C(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> MgCl <sup>MF</sup> ?	100	10	21	79	
$CH_3CH = CHCH_3CHMgCl$	100	10	15,5	84,5	
$(CH_3)_2C = CHCH_2MgCl$	100	5	1	99	

углеводородов, строение которых ясно из схемы:

$$\begin{array}{c} \text{MgCl} \\ + \text{R} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{H} \\ -\text{CH}_2\text{MgCl} \\ + \text{CH} \\ -\text{CH} = \text{CHCH}_3 \end{array} + \begin{array}{c} \text{ClMgCH}_2 \\ + \text{H} \\ -\text{CH} = \text{CH} - \text{CH}_3 \end{array} \\ \\ \text{R} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{H}_1\text{O} \\ \\ + \text{H}_2\text{O} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{H}_2\text{O} \\ \\ + \text{H}_3\text{O} \end{array} \begin{array}{c} \text{H}_4\text{O} \\ \\ \text{R} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{H}_4\text{O} \\ \\ \text{H}_4\text{O} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{H}_4\text{O} \\ \\ \text{H}_4\text{$$

Региоселективность присоединения аллилмагнийгалогенидов к стиролу ниже, чем в реакциях насыщенных реагентов Гриньяра со стиролом. Предпочтительным направлением присоединения является М — C-2 [271]. Как видно из данных табл. 14, соотношение продуктов присоединения зависит от строения реагента Гриньяра.

Реакция стирола с аллил- и металлилмагнийгалогенидами не осложняется образованием изомеров из-за аллильной перегруппировки, давая в каждом случае смесь двух углеводородов с общим выходом около 50%. Главными продуктами реакции являются изомерные 5-фенил-1-пентены [291].

$$\begin{array}{c} R \\ R \\ MgX \end{array} + C_6H_5CH = CH_2 \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} XMg \\ XMg \\ XMg \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} C_6H_5 \\ R \\ XMg \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} H_2O \\ R \\ R \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} C_6H_5 \\ R \\ R \end{array}$$

Присоединение кротилмагнийхлорида к стиролу идет через стадию аллильной перегруппировки с образованием трех соединений, два из которых являются диастереоизомерами, а третий — структурным изомером. Отмечается, что реакцию лучше всего проводить в эфирном растворе, поскольку в бензоле скорость присоедипения значительно пиже, а в ТГФ происходит полимеризация стирола.

Преобладающим направлением реакции является образование соединения, дающего при гидролизе 3-метил-5-фенил-1-пентен. Соотношение эритро-и трео-изомеров может несколько изменяться в зависимости от температуры и продолжительности опыта, причем выход эритро-изомера в 2—4 раза выше [288].

В реакциях аллильных реагентов Гриньяра с моноолефинами было констатировано протекание ряда процессов более глубокого превращения продуктов присоединения. Так, например, среди продуктов гидролиза МОС, полученных в результате реакции между аллилмагнийхлоридом и 1-октеном, были идентифицированы 1,3-диметил-5-гексилциклогексан и 4,6-диметил-1-додецен. Их образование можно связать с протеканием последовательного присоединения двух молекул аллилмагнийхлорида к 1-октену. Получающееся при этом димагнийпроизводное ССХ LIII либо гидролизуется в алифатический олефин, либо претерпевает внутримолекулярную циклизацию. Продукт последнего превращения имеет циклическую структуру ССХ LIV и дает при гидролизе диметилгексилциклогексан [287].

Еще легче происходит циклизация непредельного МОС, образующегося в результате присоединения кротилмагнийхлорида к стиролу. Как сле-

дует из работы [288], выход продукта циклизации растет по мере увеличения продолжительности реакции и может достигнуть 45%.

$$\underset{R}{\text{MgX}} \longrightarrow \underset{R}{\text{MgX}} \xrightarrow{\text{H}_{2}\text{O}} \underset{R}{\text{(R = C_{6}\text{H}_{13})}}.$$

Согласно [270, 288], циклизация с образованием производных циклопентана в ряде случаев становится одним из главных направлений. Например, октадиендимагний присоединяет этилен, давая на первой стадии МОС CCXLV. Последнее вследствие спонтанной циклизации превращается в МОС, гидролиз которого приводит к 1-винил-2-метил-3-этилциклопентану. Присоединение второй молекулы этилена к ССХLV, приводящее к димагнийпроизводному ССXLVI и далее к 3,6-диэтил-1,7октадиену, проходит в малой степени.

$$-Mg$$

$$-Mg$$

$$-MgCH_{2}$$

$$-MgCH_{2}$$

$$-MgCH_{2}$$

$$-MgCH_{2}$$

Как указывалось выше, изомеризация непредельных МОС весьма часто проходит через стадию образования неустойчивых производных циклобутана. Согласно данным Лемкуля с сотр. [288, 292], могут быть созданы условия, позволяющие получать стабильные циклобутильные производные магния. Эти исключительно интересные результаты открывают новые пути синтеза редких циклических структур. Например, при продолжительном нагревании в эфириом растворе кротилмагнийхлорида и 1-октена была получена смесь МОС, гидролиз которой дал с общим выходом 46% смесь двух  $C_{12}$ -углеводородов. На долю описанного ранее 3,4-диметилдецена приходится 70%. Вторым продуктом является 1,2-диметил-3-гексилциклобутан, путь образования которого ясен из схемы.

$$\begin{array}{c} \text{MgCl} & \xrightarrow{\text{RCH}=\text{CH}_2} & \xrightarrow{\text{MgCl}} & \xrightarrow{\text{H}_2\text{O}} & \\ & & & \\ &$$

О том, насколько сложно протекают подобные реакции, можно судить по результатам тщательного анализа продуктов гидролиза МОС, получившихся при взаимодействии пренилмагнийхлорида с 1-октеном. Реакция идет по двум направлениям, давая непредельные МОС, циклизация которых приводит к четырем стерсоизомерным соединениям, гидролизую-

щимся с образованием соответствующих триметилгенсилциклобутанов [287].

$$\begin{array}{c} \text{ClMg} \\ \text{R} \\$$

В связи с проблемой образования производных циклобутана при циклизации МОС отдельного обсуждения заслуживают реакции бицикло[2,2,1]гептена с аллилмагнийгалогенидами, подробно изученные в работах [270, 288, 289, 292].

Согласно [270], норборнен количественно присоединяет металлилмагний хлорид, давая после гидролиза МОС ССХLVII 2-металлилнорборнан. Присоединение кротилмагнийхлорида вследствие аллильной перегруппировки приводит к МОС ССХLVIII, гидролизующемуся в соответствующий норборнан. Исключительно высокая реакционная способность норборненовой двойной связи, отмеченная в опытах с АОС, была недавно использована для синтеза аллилтрициклодеценов ССХLIX из дициклопентациена и аллилмагнийхлорида [293].

$$\begin{array}{c} & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & &$$

Реакции присоединения протекают очень быстро и легко. Так, соединения ССХLIX были получены в результате трехчасового нагревания реагентов при 125° С. Увеличение продолжительности реакции приводит к циклизации. Например, МОС ССХLVIII, будучи выдержано 48 час. при 40° С, с высоким выходом превращается в смесь двух стереоизомер-

ных МОС, содержащих циклобутановое кольцо ССL, ССLI. Об этом можно судить по образованию при гидролизе диметилтрицикло[4,2,1,0<sup>2,5</sup>]нонанов. Таким образом, присоединение алкенилмагнийгалогенидов к норборнену есть *цис*-процесс, протекающий стереоспецифично, вероятно, с экэостороны. Циклизация идет нестереоспецифично, хотя соотношение между МОС ССL, ССLI в пользу первого из них (65%).

Устойчивость циклобутановых МОС сильно зависит от температуры. Вполне стабильные при 40° С они при 80° С изомеризуются с раскрытием последовательно двух циклов. Зафиксировать образование МОС ССЫІ не удается вследствие мгновенной изомеризации в производное циклопентана ССЫИ. Характерно, что гидролиз последнего дает два углеводорода, один из которых является продуктом аллильной перегруппировки, протекающей при гидролизе [288, 292]. Образование циклобутанового МОС в реакции норборнена с металлилмагнийхлоридом наблюдать непосредственно не удалось, однако его образование в качестве интермедиата надежно доказывается строением продуктов реакции.

Главным направлением реакции между указанными реагентами при 85° С является образование продуктов превращения МОС ССLIV, возникающего путем изомеризации циклического интермедиата. Приводимая ниже схема свидетельствует о сложности реакции. Так,  $C_{11}$ -углеводороды представлены не только метилизопропенилнорборненом, но и диалкенилциклопентанами. Однако реакция не останавливается на этой стадии, поскольку высокая реактивность норборнена позволяет ему присоединять циклопентановое МОС ССLV. Это ответвление приводит к  $C_{18}$ -углеводородам ССLVI, отличающимся геометрией двойной связи. Реакция идет далее с образованием  $C_{25}$ -углеводородов, структура которых не устанавливалась. Соотношение углеводородов  $C_{11}$ :  $C_{18}$ :  $C_{25}$  составляет 1: 3:0,7, общий выход продуктов не менее 60% [287, 292].

Весьма интересно протекает присоединение аллилмагнийгалогенидов в сопряженных диенах. Первое, что необходимо отметить, — это более мягкие условия реакции по сравнению с карбалюминированием. Реакция протекает очень сложно, выход продуктов зависит от соотношения реагентов. Например, если аллилмагнийхлорид и бутадиен в соотношении 1:1,2 взаимодействуют при 60° С в течение 24 час., то образуются линейные МОС, гидролиз которых приводит к получению 3-метил-1,5-гексадиена, 1,6-гептадиена и уис- и транс-1,5-гептадиенов. Таким образом, карбмагнирование проходит как по схеме  $M \rightarrow C$ -1, так и  $M \rightarrow C$ -2. Правда, первое направление более чем в 2 раза предпочтительнее, о чем можно судить по соотношению продуктов гидролиза.

Избыток бутадиена (1:2,2) и более жесткие условия реакции (85° С) способствуют протеканию вторичных процессов, заключающихся в присоедипении бутадиена к непредельным МОС и последующей циклизации новых магнийтриенов в производные циклогексана. Последнее является смесью стереоизомеров, поскольку при его гидролизе были получены е,е,е-, а,е,а- и е,а,а-1,2-дивинил-4-метилциклогексаны в соотношении 10:28:62 (см. стр. 91).

Несколько сложнее проходит реакция металлилмагнийхлорида с избытком бутадиена. Из-за стерических препятствий, вносимых метильной группой, циклизация МОС ССLVII замедляется, следствием чего является повышение удельного веса конкурирующей реакции присоединения следующей молекулы бутадиена. В результате образуется магнийтетраен, который циклизуется в МОС ССLVIII, дающее при гидролизе 1-метил-2,4-дивинил-6-(3-метил-3-бутенил) пиклогексан [291].

Менее подробно исследовано взаимодействие металлилмагнийхлорида с изопреном и алленом. Известно лишь, что в результате гидролиза МОС

$$\begin{array}{c} & & & \\ & &$$

$$\begin{array}{c} \text{MgCl} \\ \text{R} \\ \text{ClMg} \\ \text{R} \\ \text{CcLVII} \\ \\ \text{ClMg} \\ \text{R} \\ \\ \text{R} \\ \\ \text{ClMg} \\ \\ \text{R} \\ \\ \text{ClMg} \\ \\ \text{R} \\ \\ \text{R} \\ \\ \text{ClMg} \\ \\ \text{R} \\ \\ \text{ClMg} \\ \\ \text{R} \\ \\ \text{R} \\ \\ \text{ClMg} \\ \\ \text{R} \\ \\ \text{R} \\ \\ \text{ClMg} \\ \\ \text{ClMg} \\ \\ \text{R} \\ \\ \text{ClMg} \\ \\ \text{ClMg} \\ \\ \text{R} \\ \\ \text{ClMg} \\ \\ \text{ClM$$

были получены соответственно 1,1-диметил-2,4-дивинилдиклогексан и 1,1-диметил-3,5-диметиленциклогексан. Путь образования первого углеводорода ясен из предыдущей схемы. Что касается схемы реакции аллена, то она выглядит следующим образом:

Исключительная перспективность применения реакции карбметаллирования в синтетической практике не нуждается в особой рекомендации. Дальнейшее развитие исследований в этом направлении представляется весьма желательным.

#### ЛИТЕРАТУРА

1. K. Ziegler, H. Gellert, H. Martin, K. Nagel, J. Schneider. Lieb. Ann., 589, 91 (1954).

1. К. Ziegler, П. Gellert. Lieb. Ann., 567, 184 (1950).
3. К. Ziegler. Англ. пат. 763824 (1956); С. А., 52, 1203 (1958).
4. К. Ziegler. Angew. Chem., 64, 323, 330 (1952).
5. К. Ziegler. Brennstoff-Chemie, 33, 193 (1952).
6. К. Ziegler. Пат. ФРГ 917006 (1954).
7. Л. И. Захаркин, В. В. Гаериленко. Авт. свид. 112349 (1958); Бюлл. изобр., № 3-(1958).

- (1958).

  8. Нат. США 2794819 (1957); С. А., 51, 12961b (1957).

  9. Нат. ФРГ 956956 (1957); С. А., 53, 14004d (1959).

  10. Англ. пат. 757925 (1957).

  11. Нат. США 2872470 (1959); С. А., 53, 7014g (1959).

  12. Англ. пат. 789236 (1957); С. А., 52, 11893e (1958).

  13. Т. Wartnik, H. Schlesinger. J. Am. Chem. Soc., 75, 835 (1953).

  14. Пат. США 2839555 (1958); С. А., 52, 13777c (1958).

  15. Пат. ФРГ 956580 (1957); С. А., 53, 14004e (1959).

  16. Англ. пат. 757524 (1957); С. А., 51, 9673e (1957).

  17. F. Sato, Sh. Sato, M. Sato. J. Organomet. Chem., 122, C25 (1976).

  18. J. Schwartz, J. A. Labinger. Angew. Chem., 88, 402 (1976).

  19. K. Zeigler, H. Gellert, K. Zosel, H. Lehmkuhl, W. Pjohl. Angew. Chem., 67, 424 (1955). (1955).

- 20. K. Ziegler. Angew. Chem., 68, 721, 727 (1956).
  21. K. Ziegler. Experientia, Suppl., II, 274 (1955).
  22. K. Ziegler, H. Gellert, H. Lehmkuhl, W. Pfohl, K. Zosel. Lieb. Ann., 629, 1 (1960).
  23. F. Hall, H. Nash. J. Jnst. Petr. Technologist, 23, 679 (1937); C. Z., I, 3030 (1938).
  24. F. Hall, A. Nach. Chem. Zentr., I, 2111 (1939).
  25. Ham. CHA 2274058 (4042). C. A. 36, 2542 (4042).

- 25. Пат. США 2271956 (1942); С. А., 36, 3513 (1942). 26. А.Ф. Жигач, Д.С. Стасиневич. В кн.: Реакции и методы исследования органических соединений, т. 10. М., Госхимиздат, 1961, с. 209.
- 27. А. Н. Несменнов, Р. А. Соколик. Методы элементоорганической химии. Бор. Алюминий. М., «Наука», 1964, с. 283.
  28. Н. Н. Корнеев, А. Ф. Попов, Б. А. Кренцель. Комплексные металлоорганические катализаторы. М., «Химия», 1969.
  29. А. Ф. Попов, Н. Н. Корнеев, А. Ф. Жигач. Хим. пром., 1966, 27.

- 30. А.Ф. Жигач, А.Ф. Попов, А.Д. Вишневский, Н.Н. Корнеев. Хим. пром., 1961, 27.
- 31. Англ. пат. 835555 (1960); С. А., 54, 24401d (1960). 32. Пат. США 2886581 (1959); С. А., 53, 18865f (1959). 33. Пат. США 3016396 (1962); С. А., 57, 8616i (1962). 34. Англ. пат. 834379 (1960); С. А., 54, 22363a (1960).

- 35. Фр. пат. 1404544 (1965); С. А., 64, 8236 (1966). 36. Фр. пат. 1384907 (1965); С. А., 63, 13315 (1965).

- 36. Фр. пат. 1384907 (1965); С. А., 63, 13315 (1965).
  37. Пат. ФРГ 1216304 (1966); С. А., 65, 3906 (1966).
  38. Пат. ФРГ 1221636 (1966); С. А., 65, 15424 (1966).
  39. Пат. США 3207772—3207774 (1965); С. А., 63, 18148—149 (1965).
  40. Пат. США 3259644 (1966); С. А., 65, 8959 (1966).
  41. Пат. США 3470223 (1969); С. А., 72, 12865 (1970).
  42. Пат. США 3651114 (1969); РЖХим, 1Н66П (1973).
  43. Пат. США 3652621 (1970); РЖХим, 13H110П (1973).
  44. Пат. США 3687994 (1970); РЖХим, 13H110П (1973).

- 45. Фр. пат. 1482790 (1966); РЖХим, 23Н2П (1975).

- 46. Пат. США 3696161 (1970); РЖХим, 17Н107П (1973).
  47. Пат. США 3766234 (1970); РЖХим, 19Н108П (1974).
  48. Пат. США 3770789 (1971); РЖХим, 19Н109П (1974).
  49. Пат. США 3786080 (1971); РЖХим, 3Н76П (1975).
  50. Пат. США 3712923 (1971); РЖХим, 23Н80П (1973).

- 50. Пат. США 5712925 (1971); РЖХим, 25H80П (1975).
  51. Пат. ФРГ 2361988 (1973); РЖХим, 7H145П (1976).
  52. Англ. пат. 1374378 (1973); РЖХим, 22H122П (1975).
  53. Пат. ПНР 64038 (1967); РЖХим, 15H102П (1973).
  54. А. Ф. Жигач, Д. С. Стасиневич. Химия гидридов. Л., «Химия», 1969.
  55. А. Ф. Попов, Н. Н. Корневв, А. Ф. Жигач. Хим. пром., 1969, 99.
- 56. Л. М. Антипин, А. Ф. Жигач, Е. И. Ларионов, А. Ф. Попов. Хим. пром., 1963, 97. 57. А. Ф. Попов, Н. Н. Корнеев, А. Ф. Жигач. Хим. пром., 1966, 24.
- 58. A. Ф. Жигач, A. Ф. Попов, H. H. Корнеев. Авт. свид. 237891 (1969); Бюлл. изобр., № 46 (1969).
- 59. Фр. пат. 1134878 (1957); С. А., 51, 12129 (1957). 60. Фр. пат. 1322590 (1963); С. А., 60, 546 (1964).
- 61. А. М. Сладков, В. А. Маркевич, И. А. Явич, Л. К. Лунева. Труды НИИСС,
- вып. 1, 110 (1958). 62. Пат. США 3686250 (1969); РЖХим, 13Н111П (1973). 63. Пат. США 3557174 (1969); РЖХим, 22Н119П (1971).
- 64. Фр. пат. 1179056 (1959).

- 65. Яп. пат. 42825 (1970); РЖХим, 15Н103П (1973). 66. Н. Вепп, J. Brandt, G. Wilke. Lieb. Ann., 1974, 189. 67. В. И. Юрьев. Докт. дисс. М., ИНХС АН СССР, 1975. 68. Англ. пат. 926699 (1963); С. А., 59, 4059 (1963). 69. G. Greker, G. Egle. Makromol. Chem., 64, 68 (1963). 70. Пат. США 2786860 (1957); С. А., 51, 12130a (1957). 71. В. П. Юрьев, А. В. Кучин. Изв. АН СССР, серпя ким., 1977, 252.

- 71. В. П. Юрьее, А. В. Кучин. Изв. АН СССР, серия хим., 1977
  72. К. Ziegler, Н. Martin, F. Krupp. Lieb. Ann., 629, 14 (1960).
  73. Голл. пат. 6612262 (1966); С. А., 67, 64515 (1967).
  74. Фр. пат. 1482790 (1967); С. А., 68, 49732 (1968).
  75. Пат. США 3389161 (1967); С. А., 69, 67523 (1968).
  76. F. Asinger, B. Fell, F. Theissen. Chem. Ber., 100, 937 (1967).
  77. Англ. пат. 1132377 (1968); С. А., 70, 19538 (1969).
  78. Пат. ФРГ 1270558 (1968); С. А., 70, 29045 (1969).
  79. Фр. пат. 1505234 (1967); С. А., 70, 29044 (1969).
  80. Белыг. пат. 660205 (1965); С. А., 61, 1757 (1964).
  81. Белыг. пат. 660205 (1965); С. А., 64, 4936 (1966).
  82. К. Ziegler, F. Krupp, K. Zosel. Lieb. Ann., 629, 241 (1960).
  83. А. В. Кучин. Канп. писс. Уфа. БГУ, 1976.
- 83. А. В. Кучин. Канд. дисс. Уфа, БГУ, 1976. 84. В. П. Юрьев, А. В. Кучин, Т. О. Яковлева, Г. А. Толстиков. ЖОХ, 44, 2089 (1974).
- 85. В. П. Юрьев, Г. А. Толстиков, А. В. Кучин, Т. О. Яковлева. III Советско-индийский симпозиум по химии природных соединений. Тезисы докладов. Ташкент,
- «Фан», 1973, с. 179. 86. H. Brown, G. Zweifel. J. Am. Chem., Soc., 89, 561 (1967).
- 87. V. P. Yurjev, A. V. Kuchin, I. M. Salimgareeva, I. A. Gailunas, T. O. Yakovleva, F. G. Yusupova, G. A. Tolstikov, S. R. Rafikov. Preprints of papers presented of the I European conference on organometallic chemistry. Poland, Jablonna/Warsaw, 1976, p. 42.
- 88. S. P. Acharya, H. C. Brown, A. Suzuki, S. Nozawa, M. Itoh. J. Org. Chem., 34, 3015 (1969).

- 89. K. Ziegler, W. Kroll, W. Larbig, O. Steudel. Lieb. Ann., 629, 53 (1960). 90. K. Ziegler, F. Krupp, K. Zosel. Angew. Chem., 67, 425 (1955).
- 91. Л. И. Захаркин, В. В. Гавриленко. Изв. АН СССР, ОХН, 1959, 1507.
- 92. G. Natta, P. Pino, G. Mazzanti, P. Longe, F. Bernardini. J. Am. Chem. Soc., 81, 2561 (1959).
- 93. Пат. ГДР 14123 (1958).
- 94. Пат. США 2835689 (1958); С. А., 53, 1148h (1959). 95. Фр. пат. 1134878 (1957); С. А., 51, 12129i (1957). 96. Пат. ФРГ 1038043 (1958); С. А., 53, 1148h (1959).
- 97. J. Eisch, R. Husk. J. Organomet. Chem., 64, 41 (1974).
- 98. K. Ziegler, H. Lehmkuhl. Houben-Weyl Methoden der Organischen Chemie, vol.

- XIII/4. Stuttgart, Thieme-Verlag, 1970, S. 152.

  99. K. Egger. Helf. Chim. Acta, 55, 1502 (1972).

  100. K. Egger. J. Chem. Soc., Farad. I, 68, 1017 (1972).

  101. K. Egger, A. Cocks. Trans. Faraday Soc., 67, 2629 (1971).

  102. A. Cocks, K. Egger. J. Chem. Soc., Farad. I, 68, 423 (1972).

  103. K. Egger. Jut. J. Chem. Kinetics, 1, 459 (1969).
- 104. K. Egger, A. Coocks. J. Am. Chem. Soc., 94, 1810 (1972).

- 105. K. Egger. J. Chem. Soc., A, 1971, 3603. 106. Г.Ф. Бродовская. Канд. дисс. М., ИНХС АН СССР, 1974. 107. Г.Ф. Бродовская. В кн.: Нефть и газ. М., изд. МИНХ и ГП им. И. М. Губкина, 1974, c. 155.
- 108. G. Giacomelli, L. Lardicci, P. Pino. J. Organomet. Chem., 33, 105 (1971). 109. Н. Ф. Лансова, Л. И. Ильясова, А. У. Ваишева, Ю. А. Сангалов, К. С. Минскер. Изв. АН СССР, серия хим., 1974, 648.
- 110. W. Smith, T. Wartik. J. Inorg. Nucl. Chem., 29, 629 (1967).
- 111. L. Lardicci, G. Giacomelli, P. Salvadors P. Pino. J. Am. Chem. Soc., 93, 5794 (1971).
- 112. P. Pino, L. Lardicci, P. Palagi, G. Giacomelli. Chim. Ind. (Milan), 50, 355 (1968).
- P. Pino, L. Lardicci, P. Palagi, G. Giacomelli. Chim. Ind. (Milan), 50, 355 (1968).
   L. Lardicci, G. Giacomelli, P. Salvadori, P. Pino. Chim. Ind. (Milan), 52, 82 (1970).
   L. Lardicci, L. Lucarini, P. Palagi, P. Pino. J. Organomet. Chem., 4, 344 (1965).
   K. Ziegler, H. Gellert, K. Zosel, E. Holzkamp, J. Schneider, M. Söll, W. Kroll. Lieb. Ann., 629, 121 (1960).
   Фр. пат. 2086718 (1970); С. А., 77, 101867h (1972).
   Пат. США 3499057 (1965); С. А., 72, 99987y (1970).
   Пат. США 3663647 (1969); С. А., 77, 100688p (1972).
   Пат. США 3775456 (1969); С. А., 75, 48415q (1974).
   Яп. пат. 6282 (1966); С. А., 84, 45809w (1976).
   R. Rienäcker, G. Gothel. Angew. Chem., 79, 862 (1967).
   R. Schtmpf, P. Heimbach. Chem. Ber., 103, 2122 (1970).
   F. Asinger, B. Fell, R. Janssen. Chem. Ber., 97, 2515 (1964).
   F. Asinger, B. Fell, R. Osberghaus. Chem. Ber., 104, 1332 (1971).

- 124. F. Asinger, B. Fell, R. Osberghaus. Chem. Ber., 104, 1332 (1971).

- 124. F. Asinger, B. Fett, R. Osverghaus. Chem. Ber., 104, 1832 (1941).
  125. F. Asinger, S. Warwel, B. Fell. Chem. Ber., 103, 855 (1970).
  126. H. Höver, H. Mergard, F. Korte. Lieb. Ann., 685, 89 (1965).
  127. R. Rienäcker. Chimia, 27, 97 (1973).
  128. R. Rienäcker, G. Ohloff. Angew. Chem., 73, 240 (1961).
  129. Go Hata, A. Mijake. J. Org. Chem., 28, 3237 (1963).
  130. T. Dolzine, J. Oliver. J. Organomet. Chem., 78, 165 (1974).
  131. A. A. Ahmohos, H. C. Hamemkuh, B. M. Chemahok. Нефтехимия, 12, 857 (1972).
- 132. С. С. Шаванов. Канд. дисс. Уфа, БГУ, 1975. 133. С. С. Шаванов, У. М. Джемилев, Г. А. Толстиков. Изв. АН СССР, серия хим.,
- 134. R. Polster. Lieb. Ann., 654, 20 (1962).
- 135. S. Warwel, W. Laar. Lieb. Ann., 1975, 642.

- 136. J. Eisch, R. Husk. J. Org. Chem., 31, 3419 (1966). 137. В. П. Юрьев, Г. А. Гайлюнас, Г. А. Толстиков. ЖОХ, 42, 2459 (1972). 138. Г. А. Гайлюнас. Канд. дисс. Уфа, БГУ, 1976. 139. В. П. Юрьев, Г. А. Толстиков, Г. А. Гайлюнас. В кн.: Химия и техно логия элементоорганических соединений и полимеров. Казань, 1972, с. 31.
- 140. Пат. США 3476789 (1966); РЖХим, 1Н137П (1971).
- 141. Г. А. Толстиков, У. М. Джемилев, С. С. Шаванов. Изв. АН СССР, серия хим., 1975, 1872.

- 142. Пат. США 2826598 (1952); С. А., 52, 7352i (1958).
- Л. И. Захаркин, Л. А. Савина, Л. М. Антипин, Изв. АН СССР, ОХН, 1962, 966.
- 144. Л. И. Захаркин, Л. А. Савина. Изв. АН СССР, серия хим., 1967, 78.
- 145. H. Hoberg, H. Martin, R. Rinäcker, K. Zosel, K. Ziegler. Brennstoff-Chem., 50, 217 (1969).
- 146. Н. Н. Коренев, С. З. Швиндлерман, Л. И. Редкин. Высокомолек. соед., 7, 1604 (1965).
- 147. С. З. Швиндлерман, А. В. Топчиев, Н. Н. Корнеев, А. Ф. Попов. Авт. свид. 158678.
- (1962); Бюлл. изобр., № 40 (1963). 148. J. Eisch, R. Husk. J. Organomet. Chem., 4, 415 (1965).
- 149. K. Ziegler, H. Lehmkuhl. Houben-Weyl Methoden der Organischen Chemie, vol. XIII/4. Stuttgart, Thieme-Verlag, 1970, S. 144.

- 150. A. Stejani, P. Pino. Helv. Chim. Acta, 55, 1110 (1972).
  151. W. Kroll, B. Hudson. J. Organomet. Chem., 28, 205 (1971).
  152. И. М. Салимгареева. Канд. дисс. Уфа, БГУ, 1973.
  153. В. П. Юрьев, И. М. Салимгареева, Г. А. Толстиков, С. Р. Рафиков, В. И. Хеостенко. ДАН СССР, 203, 1097 (1972).
- 154. Л. И. Захаркин, В. В. Гавриленко, З. Н. Парнес, Д. Н. Курсанов. Изв. АН СССР, OXH, 1960, 1518.
- 155. В. П. Юрьев, Г. А. Толстиков, И. М. Салимгареева, А. В. Кучин, В. И. Хво-стенко. ЖОХ, 43, 2071 (1973). 156. Н. Lehmkuhl. Lieb. Ann., 719, 40 (1968). 157. К. Ziegler. Brennstoff-Chem., 35, 321 (1954). 158. Пат. ФРГ 878560 (1950); Chem. Zentr., 622 (1954). 159. Пат. ФРГ 917006 (1951); Chem. Zentr., 5179 (1955).

- 160. А. Т. Меняйло, И. А. Каган. Хим. пром., 1973, 491. 161. А. Т. Меняйло, Б. И. Голованенко, В. К. Голубев, А. Я. Яковлева. Хим. пром., 1965, 251.
- 162. H. Wesslau. Lieb. Ann., 629, 198 (1960).
- 163. А. Т. Меняйло. Высшие жирные спирты. М., «Химия», 1970, с.

- 164. K. Ziegler, W. Kroll. Lieb. Ann., 629, 167 (1960). 165. Бельг. пат. 553721 (1956). 166. В. К. Голубев, В. Н. Мельников, А. Т. Меняйло. Хим. пром., 1974, 253.
- 167. K. Egger, A. Cocks. J. Am. Chem. Soc., 94, 1810 (1972).
- А. А. Антонов, Н. С. Наметкин, В. И. Сметанюк. Нефтехимия, 9, 722 (1969). 169. Пат. США 3476788 (1966); РЖХим, 2Н110П (1971).

- 100. W. Pfohl. Lieb. Ann. 629, 207 (1960).
  171. Л. И. Захаркин, В. В. Гаврименко. Изв. АН СССР, ОХН, 1959, 166.
  172. Л. Нау, Р. Ноорег, Л. Robb. Trans. Faraday Soc., 66, р. 8, 2045 (1970).
  173. Р. Allen, R. Lough. J. Chem. Soc., Faraday Trans. I, 1973, 2087.
  174. Р. Allen, J. Hay, G. Jones, J. Robb. Trans. Faraday Soc., 63, р. 7, 1636 (1967).
- 175. P. Allen, A. Byers, R. Lough. J. Chem. Soc., Dalton, 1972, 479.
- 176. H. Lehmkuhl, O. Olbnysch, D. Reiner, G. Schomburg, D. Henneberg, Lieb. Ann., 1975, 145. 177. Пат. США 3373214 (1966); С. А., 68, 95396 (1968). 178. J. Eisch, Shui Jan Yue Liu. J. Organomet. Chem., 21, 285 (1970).

- 179. J. Eisch, N. Burlinson, M. Boleslawski. J. Organomet. Chem., 111, 137 (1976).
- 180. J. Eisch, N. Burlinson. J. Am. Chem. Soc., 98, 753 (1976). 181. K. Ziegler, H. Gellert, E. Holzkamp, G. Wilke, E. Duck, W. Kroll. Lieb. Ann.,

- 181. К. Ziegier, Н. Gettert, Е. Поізкатр, G. Witte, Е. Биск, W. Krott. Bies. Ami., 629, 172 (1960).

  182. Пат. ФРГ 964642 (1953); Chem. Zentr., 13493 (1957).

  183. Пат. ФРГ 1001981 (1953); C. A., 53, 20912a (1959).

  184. Пат. ГДР 13326 (1954); Chem. Zentr., 6109 (1958).

  185. J. Eisch, M. Foxton. J. Organomet. Chem., 12, P33 (1968).

  186. Пат. США 2695327 (1954); С. А., 50, 1073 (1956).

  187. И. И. Письман, И. М. Черникова, М. А. Далип, П. К. Тактаров, Ю. А. Агаджанов. Хим. пром., 1967, 328. 188. З. С. Калашникова, А. Т. Меняйло, А. М. Сладков. Труды НИИСС, вып. 2, 262
- (1960).
- 189. И. М. Черникова, И. И. Письман, М. А. Далин. Азерб. хим. ж., № 6, 35 (1965). 190. K. Ziegler. Bull. Soc. chim. France, 1956, 1.
- 191. Яп. пат. 4939242 (1966); РЖХим, 16Н5П (1975).

- 192. Пат. США 3478124 (1969); С. А., 72, 54711n (1970). 193. Пат. США 3510539 (1970); С. А., 73, 76638s (1970).
- 194. K. Egger. Trans. Faraday Soc., 64, p. 9, 2638 (1971). 195. Chem. Eng. Progress, 57, N 5, 19 (1961).

- 196. B. Bogdanovic, G. Wilke. Brennstoff-Chem., 49, 323 (1968). 197. B. Ш. Фельдблюм, Л. Д. Мясникова, А. М. Кутьин, С. И. Крюков, М. И. Фарберов. Нефтехимия, 5, 493 (1965).
- 198. C. Baas, J. Vlugter. Brennstoff-Chem., 45, 161, 258, 295, 321 (1964).
- 199. С. И. Крюков, А. М. Кутьин, Г. П. Комиссарова, Л. Д. Мясникова, М. И. Фар-беров. Изв. ВУЗов. Химия и хим. технол., 1964, 821. 200. В. Ш. Фельдблюм, Г. П. Комиссарова, Л. Д. Мясникова, С. И. Крюков, М. И. Фар-
- беров. Нефтехимия, 3, 13 (1963). 201. В. Ш. Фельдблюм, Л. Д. Мясникова, С. И. Крюков, М. И. Ферберов. Нефтехи-
- мия, 4, 257 (1964).
- 202. Англ. пат. 824002 (1959); С. А., 54, 6548 (1960). 203. Англ. пат. 853187 (1960); С. А., 55, 23341 (1961).
- 204. Англ. пат. 876680 (1961); С. А., 57, 8435 (1962).
- 205. Пат. США 2871276 (1959); С. А., 53, 16595 (1959). 206. Пат. США 3009972 (1959); С. А., 56, 8559 (1962). 207. Пат. США 3104269 (1963); С. А., 59, 14181 (1963). 208. Пат. ФРГ 1178419 (1964); С. А., 61, 15973 (1964).
- 209. А. М. Сладков, Л. К. Тунева, В. Н. Чернов, Б. А. Смирнов. Труды НИИСС, вып. 4, 38 (1961).
- 210. А. М. Сладков, Л. К. Лунева, В. Н. Чернов, И. Я. Явич. Труды НИИСС, вып. 2, 276 (1960).
- 211. AHTJ. nat. 775384 (1957); C. A., 52, 12893 (1958). 212. K. Ziegler, H. Lehmkuhl. Houben-Weyl Methoden der Organischen Chemie, vol.
- XIII/4. Stuttgart, Tieme-Verlag, 1970, S. 197. 213. В. П. Юрьев, А. В. Кучин, Т. О. Яковлева, Т. Ю. Иванова, Г. А. Толстиков. ЖОХ, 46, 2559 (1976).
- 214. G. Giacomelli, R. Menicágli, L. Lardicci. J. Chem. Soc., Perkin I, 1976, 1904. 215. Бельг. пат. 572233 (1962).
- 216. M. Sudzuki. J. Fuel Soc. Japan, 41, 114 (1962).
- 217. О. Н. Бабаев, С. Д. Мехтиев, А. А. Бахшизаде, Ю. Г. Камбаров. Азерб. хим. ж., № 4, 41 (1964).
- 218. О. Н. Бабаев, С. Д. Мехтиев, А. А. Бахшизаде, Ю. Г. Камбаров, Н. В. Аниханова, Азерб. хим. ж., № 5, 38 (1965).
- 219. С. Д. Мехтиев, О. Н. Бабаев, Ю. Г. Камбаров. Нефтехимия, 8, 50 (1968).
- 220. И. В. Гармонов, К. К. Чевычалова. Авт. свид. 117460 (1959); Бюлл. взобр., № 2,

- 221. Яп. пат. 2662 (1959); С. А., 53, 18862 (1959). 222. Яп. пат. 1362 (1958); РЖХим, 15Н13П (1964). 223. Ж. Ziegler, H. Lehmkuhl. Houben-Weyl Methoden der Organischen Chemie,
- vol. XIII/4. Stuttgart, Thieme-Verlage, 1970, S. 198. 224. В. Ш. Фельдблюж, Н. В. Обещалова. Усп. хим., 37, 1835 (1968). 225. K. Ziegler. In: Organomettallic Chemistry. Ed. H. Zeiss. N. Y., Reinhold Publ.
- Corp., 1960.
- 226. R. Rienäcker, G. Göthel. Angew. Chem., 79, 862 (1967).  $227.\ A.\ A.\ A$ нтонов, Г. Ф. Бродовская, Н. С. Наметкин, В. И. Сметанюк. Нефтехи-
- мия, 15, 264 (1975).
- 228. A. Stefani. Helv. Chim. Acta, 57, 1346 (1974).
- 229. Г. А. Толстиков и др. Изв. АН СССР, сврия хим., 1974, 1207. 230. В. П. Юрьев, И. М. Салимгареева, А. В. Кучин, Г. А. Толстиков. В кн.: Химия и технология элементоорганических соединений и полимеров. Казань, 1972, с. 7.
- 231. В. П. Юрьев, Г. А. Толстиков и пр. ДАН СССР, 215, 1397 (1974).
- 232. Г. А. Толстиков, В. П. Юрьев, И. М. Салимгареева, А. В. Кучин. Изв. АН СССР, серия хим., 1974, 1631. 233. К. Egger. Lieb. Ann., 1975, 521. 234. P. Chum, S. Wilson. Tetrahedron Lett., 1976, 1257.

- 235. Фр. пат. 1351716 (1964); С. А., 60, 13164 (1964). 236. E. Marcus, D. Mac Peek, S. Tinsley. J. Org. Chem., 36, 381 (1971).
- 237. H. G. Nüssel. Dissertation. Hamburg, Ruhr-Universität Bochum, 1970.

- 238. В. П. Юрьев, И. М. Салимгареева и др. XI Менделеевский съсзд по общей и прикладной химии, № 2, М., «Наука», 1975, с. 314.
  239. А. В. Кучин, Т. О. Лковлева, Т. Ю. Иданова. Сб. «Химия высокомолекулярных

- соединений и нефтехимия. Уфа, изд. БФ АН СССР, 1975, с. 40.
  240. В. П. Юрьев, Ф. Г. Юсупова и др. ЖОХ, 47, 1430 (1977).
  241. G. Wilke, Р. Heimbach. Lieb. Ann., 727, 183 (1969).
  242. Г. А. Толстиков, В. П. Юрьев, И. М. Салижевева, А. В. Кучин, Б. М. Лерман. Авт. свид. 476246 (1973); Бюлл. изобр., № 25 (1975).

- 243. Р. Шнейдер. VII Мировой нефтяной конгресс. М., «Химия», 1970, 209 с. 244. Пат. ФРГ 1960051 (1969); РЖХим, 13С389 (1973). 245. Е. Marcus, D. Mac Peek, S. Tinsley. J. Org. Chem., 34, 1931 (1969). 246. Е. Baker, H. Sisler. J. Am. Chem. Soc., 75, 5193 (1953). 247. K. Ziegler, E. Holzkamp, R. Köster, H. Lehmkuhl. Angew. Chem., 67, 213 (1955).

- 248. K. Ziegler, E. Holzkamp, II. Noster, H. Lemmunt. Aligew. Chem., 67, 213 (1955). 248. K. Ziegler, E. Holzkamp. Lieb. Ann., 605, 93 (1957). 249. D. Hurd. J. Org. Chem., 13, 711 (1948). 250. H. Lehmkuhl. Angew. Chem., 78, 675 (1966). 251. H. Lehmkuhl, J. Culikovic, H. Nehl. Lieb. Ann., 1973, 666. 252. H. Lehmkuhl, H. Nehl. Lieb. Ann., 1973, 659. 253. T. B. Талалаева, К. А. Кочешков. Методы элементоорганической химии. Литий, услуги услуги услуги из 4. М. «Науко», 4074, 546. с. натрий, калий, кн. 1. М., «Наука», 1971, 516 с. 254. Н. Lehmkuhl, Н. Kobs. Lieb. Ann., 719, 11 (1968).

- 254. H. Lehmkuhl, H. Kobs. Lieb. Ann., 719, 11 (1968).
  255. E. Bouitz. Chem. Ber., 88, 742 (1955).
  256. Пат. ФРГ 1618308 (1967); С. А., 69, 67563 (1968).
  257. Пат. ФРГ 1292848 (1966).
  258. Пат. США 3773714 (1971); РЖХим, 23H149П (1974).
  259. Пат. США 3755400 (1971); РЖХим, 16H161П (1974).
  260. Пат. США 3631065 (1968); РЖХим, 20H189П (1972).
  261. Пат. США 3641084 (1969); РЖХим, 23H99П (1972).
  262. H. Lehmkuhl. Lieb. Ann., 719, 20 (1968).
  263. H. Lehmkuhl. Chimia, 24, 182 (1970).
  264. С. Т. Иоффе, А. Н. Несмеянов. Методы элементоорганической химии. Магний, бериллий, кальций, стронций. барий. М., Изд-во АН СССР, 1963.
- бериллий, кальций, стронций, барий. М., Изд-во АН СССР, 1963. 265. R. Fuson. Advances Organomet. Chem., vol. 1. New York London, Acad. Press, 1964, p. 221.

- 1964, p. 221.
  266. K. Ziegler. Πat. ΦΡΓ 883067 (1950); C. A., 52, 12457 (1958).
  267. K. Ziegler. Πar. ΦΡΓ 889229 (1950); C. A., 52, 12457 (1958).
  268. H. Podall, W. Foster. J. Org. Chem., 23, 1848 (1958).
  269. Πar. США 3597487 (1969); C. A., 75, 118398 (1971).
  270. H. Lehmkuhl, D. Reinehr, J. Organomet. Chem., 34, 1 (1972).
  271. H. Lehmkuhl, W. Bergstein, D. Henneberg et al. Lieb. Ann., 1975, 1176.
  272. M. Silver, P. Shaefer et al. J. Am. Chem. Soc., 82, 2646 (1960).
  273. D. Patel, C. Hamilton, J. Roberts. J. Am. Chem. Soc., 87, 5144 (1965).
  274. E. Hill, H. Richey, T. Ress. J. Org. Chem., 28, 2161 (1963).
  275. E. Hill, J. Davidson. J. Am. Chem. Soc., 86, 4663 (1964).
  276. E. Hill, R. Theissen, A. Doughty, R. Miller. J. Org. Chem., 34, 3681 (1969).
  278. E. Hill, R. Theissen, A. Taucher. J. Org. Chem., 34, 3061 (1969).
  279. A. Maerker, R. Geus. Chem. Ber., 106, 773 (1973).
- 279. A. Maerker, R. Geus. Chem. Ber., 106, 773 (1973).
- 280. А. К. Прокофьев. Усп. хим., 45, 1061 (1976).
- 281. H. Richey, T. Rees. Tetrahedron Lett., 1966, 4297.
  282. W. Kossa, T. Rees, H. Richey. Tetrahedron Lett., 1971, 3455.
  283. H. Richey, W. Kossa. Tetrahedron Lett., 1969, 2313.
  284. H. Richey, A. Rothman. Tetrahedron Lett., 1968, 1457.
  285. B. H. Δρορθ, ΙΟ. Α. Υεπιμιοκ π. πρ. ЖΟΧ, 39, 1991 (1969).

- 286. H. Lehmkuhl, D. Reinehr, J. Organomet. Chem., 25, C47 (1970).
  287. H. Lehmkuhl, D. Reinehr, G. Schomburg et al. Lieb. Ann., 1975, 103.
  288. H. Lehmkuhl, D. Reinehr, D. Henneberg et al. Lieb. Ann., 1975, 119.
  289. J. Nordlander, J. Roberts. J. Am. Chem. Soc., 81, 1769 (1959).
  290. Пат. ФРГ 1618303 (1967); C. A., 69, 67563 (1968).
  291. R. Schimpf, P. Heimbach. Chem. Ber., 103, 2122 (1970).
  292. H. Lehmkuhl, D. Reinehr. J. Organomet. Chem., 57, 29 (1973).

- 293. Пат. США 3916017 (1973); РЖХим, 16Н149П (1976).

# ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ АЛЮМИНИЙОРГАНИЧЕСКИХ СОЕДИНЕНИЙ С АЦЕТИЛЕНАМИ

В отличие от олефинов, для которых представляется возможным четкое разграничение двух основных типов реакций с АОС, ацетилены весьма часто реагируют очень сложно, давая продукты, образовавшиеся в результате параллельного протекания двух и более реакций. Это обстоятельство делает более целесообразным рассматривать реакции ацетиленов в зависимости от типа АОС и структуры самих субстратов. Рассмотрим вкратце типы реакций, протекающих между ацетиленами и АОС. Необходимо сразу отметить, что исследовались триалкилаланы, триарилаты алюминия и диалкилалюминийгидриды.

Для триалкилалатов и триарилатов алюминия характерны реакции карбалюминирования (а), металлирования (б), восстановления (в). Продукты карбалюминирования могут вступать в реакцию со следующей молекулой ацетилена, давая 1,3-диеновые системы (г). Необходимо упомянуть еще одну реакцию так называемого непрямого металлирования. Эта реакция протекает при взаимодействии винильного АОС, полученного по схемам а или г, и молекулы ацетилена.

$$RC = CR + R' - aI \xrightarrow{a} R$$

$$RC = CR + R' - aI \xrightarrow{b} RC = C - aI + R'H,$$

$$R = C = CR \xrightarrow{b} RC = CH \xrightarrow{b} R'$$

$$RC = CR \xrightarrow{a} RCH = CHR,$$

$$R = C = CR \xrightarrow{a} RCH = CHR,$$

$$R = C = CR \xrightarrow{a} RCH = CHR,$$

$$R = C = CR \xrightarrow{a} RC = CR \xrightarrow{a} R'$$

$$R' = C = CR \xrightarrow{a} R'$$

Диалкилалюминий гидриды также реагируют с адетиленами в нескольких направлениях: гидроалюминирования с присоединением одной ( $\partial$ ) или двух (e) молекул гидрида, металлирования ( $\kappa$ ) и межмолекулярного алюминирования ( $\epsilon$ ).

$$RC = CR + alH \xrightarrow{\theta} R C = C \xrightarrow{R}$$
,

Региоспецифичность и региоселективность реакций в каждом конкретном случае определяются структурными и электронными факторами.

#### РЕАКЦИИ ТРИАЛКИЛ- И ТРИАРИЛАЛАНОВ

#### Ацетилен

Прогнозы о возможности взаимодействия ацетилена с ТЭА были высказаны еще Циглером, практическое осуществление этой реакции описано в работе [1], где показано, что ацетилен при 40-60° С взаимодействует с ТЭА, образуя диэтил-1-бутенилалюминий (I). АОС I димерно в бензоле, ассоциация объясняется соседством диалкилалюминиевой группы с двойной связью [1]. Оно представляет собой лабильное соединение, которое при гидролизе дает 67,2% этана, 28,6% 1-бутена и 4,2% бутана. Все попытки перегнать AOC I под вакуумом не увенчались успехом, поскольку при 150°C оно диспропорционируется до ТЭА и высокомолекулярного продукта, структура которого не была установлена. Некоторые сведения о фрагментах последнего можно получить из следующих данных. Если вещество I выдержать в течение одного часа при 150-170° С, то в продуктах гидролиза находятся уже в значительных количествах 2-этил-1-бутен, 3-метилиентан, 3-гентен, 2-этил-1-гексен. Характерно, что варьируя условия загрузки I, можно резко изменять соотношение между продуктами гидролиза. Наличие в довольно большом количестве 2-этил-1-бутена позволило авторам работы [1] предположить о двойном присоединении al-C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>-группы к двойной связи бутенильного остатка с образова-

$$\begin{split} \text{HC} &= \text{CH} \xrightarrow{AlR_3} \overset{H}{\underset{R}{\longrightarrow}} \text{C} = \text{C} &\xrightarrow{H} \overset{D_2O}{\underset{R}{\longrightarrow}} \text{C} = \text{C} &\xrightarrow{H} \\ &\text{I: } R = \text{C}_2\text{H}_5; \text{ III: } R = \textit{i-C}_4\text{H}_9. \\ &\text{alCH} = \text{CH} - \text{C}_2\text{H}_5 \xrightarrow{ROH} \text{CH}_3 - \text{CH} - \text{C}_2\text{H}_5 \\ &\downarrow &\downarrow &\downarrow &\downarrow \\ &\downarrow &\downarrow &\downarrow \\ &\downarrow &\downarrow &\downarrow \\ &\downarrow &\downarrow &\downarrow \\ &\downarrow \\ &\downarrow &\downarrow \\ &\downarrow \\ &\downarrow &\downarrow \\ &$$

ТИБА присоединяется к ацетилену при 20° С с образованием диизобутил(4-метилпентения) алюминия (II). Исследование продуктов гидролиза показывает, что на один атом Al приходится 2 моля изобутана 1 моль 4-метил-1-пентана. ТМА и ДЭАХ не вступают в реакцию с ацетиленом ввиду их собственной ассоциации [1].

Стереохимически присоединение алюминийтриалкилов к ацетилену представляет собой *цис*-процесс, что было убедительно доказано образованием *цис*-1-D-1-алкенов при дейтеролизе АОС I, III [1—3].

Высшие АОС три(3-циклогексенилэтил) алюминий и три(3-метил-4,6-гентадиенил) алюминий при 20° С в растворе гексана легко присоединяют один моль ацетилена с образованием АОС IV, V. Исследование продуктов гидролиза показало, что на каждые два моля 3-этилциклогексена и 3-метил-4,6-гентадиена приходится по 1 молю соответственно 3-бутенил-3-циклогексена и 5-метил-1,3,8-нонатриена. Диеновая сопряженная система АОС V в этом процессе остается незатронутой, и поэтому этот метод рекомендуется для увеличения алифатических полиеновых олефинов на винильный фрагмент [4].

## Монозамещенные ацетилены

При взаимодействии монозамещенных ацетиленов с триалкилатами и арилатами алюминия одновременно могут протекать несколько конкурирующих процессов: прямое металлирование (замещение), карбалюминирование (присоединение), восстановление, взаимодействие продуктов карбалюминирования с исходными ацетиленами. То или иное направление реакции зависит от условий проведения процесса, используемого АОС, типа применяемого растворителя. Варьируя эти параметры, можно направить процесс по одному из этих направлений.

Монозамещенные ацетилены по сравнению с самим ацетиленом имеют повышенную кислотность ацетиленового протона, что и обусловливает специфику протекания реакции. Так, фенилацетилен при взаимодействии с эквимольными количествами ТМА, ТЭА ТПА и ТИБА при 110° С в ароматических растворителях вступает только в реакцию прямого металлирования, давая с высокими выходами (фенилэтинил)диалкилалюминийорганические соединения VI [5, 6]. Большинство из них является высокоплавкими кристаллическими веществами.

В аналогичных условиях протекает реакция ТМА с нафтилацетиленом, образуя 1-нафтилэтинилдиметилалюминий [5].

Наряду с основными продуктами типа VI образуется незначительное количество продуктов восстановления и карбалюминирования. Так, среди продуктов реакции фенилацетилена и ТФА были выделены 1,1-дифенилэти-

лен (3,8%) и *танс*-стильбен (2,2%), а из фенилацетилена и ТМА — стирол (9%) и *танс*-1-пропенилбензол (7%) [6]. Эти данные свидетельствуют о протекании следующих превращений:

$$R'C = CH + AlR_3 \longrightarrow R_2AlC = CR' + RH \qquad (R = CH_3, C_2H_5, C_3H_7, i-C_4H_9, C_6H_5; \\ R' = C_6H_5, C_{10}H_8).$$

$$C_6H_5C = CH - Al \qquad \qquad \downarrow H_2O \\ C_6H_6CH = CHC_6H_5 \qquad \qquad \downarrow C_6H_6CH = CHC_6H_5$$

$$C_6H_6C = CH - CH_3$$

$$C_6H_6C = CH - CH_3$$

Снижение температуры реакции до  $70^{\circ}$  С приводит к резкому снижению выходов продуктов прямого металлирования и соответственно увеличению содержания в смеси веществ, образующихся при карбалюминировании. Проведение реакции между фенилацетиленом и ТЭА без растворителя или в углеводородах дает диэтил(2-фенилэтинил)алюминий (VI,  $R = C_2H_5$ ) и транс-а-этилстирол (VII,  $R = C_2H_5$ ) с выходом 50 и 30% соответственно. Аналогично протекает реакция фенилацетилена с ТПА [5, 6]. ТИБА реагирует с фенилацетиленом с образованием 41% диизобутил(2-фенилэтинил)алюминия, 33% стирола, 26% транс- $\beta$ -изобутилстирола.

$$C_{\theta}H_{b}C \equiv CH + AlR_{3} \longrightarrow \begin{array}{c} C_{\theta}H_{5} \\ R_{2}Al \end{array} \qquad \begin{array}{c} H \\ R \end{array}$$

$$C = C \\ R \end{array} \qquad \begin{array}{c} H \\ C_{\theta}H_{5}C \equiv CAlR_{2} \\ VI \end{array} \qquad \begin{array}{c} C_{\theta}H_{5} \\ C = C \\ R \end{array} \qquad \begin{array}{c} H \\ C_{\theta}H_{5} \\ R \end{array} \qquad \begin{array}{c} H \\ C = C_{2}H_{5}, C_{3}H_{7}, \\ i \cdot C_{4}H_{\theta}). \end{array}$$

Следует заметить, что инден — углеводород, близкий по кислотным свойствам к фенилацетилену, металлируется ТФА в бензольном растворе в очень незначительной степени [7]. Таким образом, не только кислотность влияет на выход продуктов металлирования. Образование только *транс*-в-алкилстиролов VII свидетельствует о *цис*-стереоспецифичном и региоселективном протекании реакции присоединения [5—7].

Как известно, термины «региоспецифичность» и «региоселективность» реакций присоединения и элиминирования получили в литературе широкое распространение начиная с 1968 г. [8]. Они служат как бы дополнением терминов «стереоспецифичность» и «стереоселективность» при описании ориентационного или направленного преимущества в цис- или транс-стереоспецифичном присоединении и элиминировании. Так, под региоспецифичностью реакции подразумевается преимущественное направление образования связи, т. е. направление реакции, а под региосе-

лективностью — существенное преобладание одного ориентационного

изомера в стереоспецифическом процессе.

Вопрос о структуре продукта металлирования фенилацетилена ТФА был предметом дискуссии. По мнению австралийских авторов [9, 10], дифенил(фенилэтинил)алюминий в растворах димерен, а его структура VIII представлялась в виде четырехугольника, в котором мостиковая алленовая группа перпендикулярна оси Al — Al. Однако, используя метод рентгеноструктурного анализа, американские авторы [11] показали, что димер AOC IX является почти правильным прямоугольником, в котором группировка Al—С≡СН прямолинейна, а атомы алюминия связаны с α-углеродами.

$$\begin{array}{c} C_{\mathbf{6}}H_{5} \\ \vdots \\ C_{\mathbf{6}}H_{\mathbf{6}} \\ \vdots \\ C_{\mathbf{6}}H$$

Именно с помощью структуры IX, как считают авторы [11], можно объяснить превращения, протекающие при нагревании димерного АОС. Гидролиз «красной соли» — продукта, образующегося после нагревания димера, — дает 1,1-дифенилэтилен, а дейтеролиз приводит к 1,1-дифенил-2,2-дидейтероэтилену. Была предложена следующая схема превращений:

$$\begin{array}{c} R \\ R \\ R \\ C \equiv C - A \\ R \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} R \\ R \\ R \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} R \\ R \\ R \\ R \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} R \\ R \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} R \\ R \\ R \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} R \\ R \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c$$

Алифатические монозамещенные ацетилены также могут вступать в реакцию металлирования. Проведение реакции при комнатной температуре между  $AlR_3$  и 1-гексином, 1-гентином и 1-октином ведет к получению продуктов «непрямого металлирования» X (~85—90%) и соответствующих олефинов XI, XII. Присоединение протекает нерегиоспецифично. Образование продуктов XI, XII следует рассматривать как результат реакции взаимодействия продуктов уис-присоединения XIII, XIV с исходными ацетиленами. Доля соединений XIII, XIV увеличивается с повышением температуры реакции приблизительно от 10% при 20° C до 35% при 125° С.

$$R'C = CH + AlR_3 \longrightarrow H$$

$$R_2AlC = CR'$$

$$R$$

$$R_2AlC = CR'$$

$$R_3$$

$$R_4$$

$$R_4$$

$$R_5$$

$$R_6$$

$$R_7$$

$$R_7$$

$$R_8$$

$$R_7$$

$$R_8$$

$$R_8$$

$$R_9$$

$$R$$

В табл. 1 приведены результаты опытов по взаимодействию некоторых монозамещенных ацетиленов и АОС. Как видно из таблицы, отношение продуктов присоединения XIII, XIV составляет независимо от температуры 1,2:1,0. И только применение ТИБА сдвигает это равновесие в сторону образования XIV.

Таблица 1 Выход протуктов реакции 1-алкинов с аланами (AlR<sub>3</sub>: алкии = 1:1, время 20 час.) [12]

		Выход продуктов реакции, %							
Реагенты 🕽	T, °C	x	XIII	XIV	реакции, %  отилен  2,6 6,5 3,3 44,1*1 4,3	XIII: XIV			
1-Гептин + ТЭА	20 85 <b>12</b> 5	89,1 71,6 58,2	4,4 12,6 20,9	3,9 10,3 17,6	6,5	1,13:1 1,22:1 1,19:1			
1-Гептии + ТИБА	20	45,1	1,6	8,6	44,1 *1	1,5:3			
І-Октия +ТЭА	20 <b>50</b>	85,6 82,6	5,5 6,8	4,6 6,0	4,3 4,7	1,19:1 1,14:1			

<sup>\*1</sup> Изобутилен.

Столь резкое отличие ТИБА от других АОС объясняется тем, что применение этого АОС позволяет получать довольно большое количество продуктов восстановления, и в продуктах гидролиза уже наблюдается практически равное соотношение продуктов восстановления и металлирования. Так, при взаимодействии ТИБА с алифатическими 1-алкинами, имеющими разветвленные радикалы различной структуры типа XV, без растворителя при 25°С были получены сложные смеси АОС, после гидролиза которых идентифицированы в каждом случае исходный алкин XV, соответствующий ему олефин XVI и продукты карбалюминирования XVII и XVIII. Необходимо подчеркнуть, что реакция димеризации, которая должна была привести к 1,3-диенам XIX, не отмечалась. Общая

схема превращений адетиленов выглядит следующим образом [13]:

Как видно из данных, приведенных в табл. 2, стерические факторы, т. е. степень разветвленности радикала, существенно влияют на направление реакции алкинов с ТИБА. Преобладающими направлениями являются металлирование и восстановление, тогда как удельный вес реакций карбалюминирования невысок, а схема димеризации совсем не реализуется.

Авторы работы [13], исследовавшие реакцию ТИБА с оптически активным (+)(S)-3,4-диметил-1-пентином, нашли, что она протекает без радемизации. Адетилен, вернувшийся из реакции после разложения продукта металлирования, а также продукт карбалюминирования ХХ имели оптическую активность, близкую к активности исходного алкина. На основании этих данных был сделан вывод, что реакция ТИБА с ацетиленами начинается с образования л-комплекса ХХІ, так как по условиям реакции невозможно сохранение конфигурации хирального атома углерода, соседнего с тройной связью. Из предлагаемой схемы остается неясной причина предпочтительного образования олефинов типа XVIII по сравнению с продуктами «правильного» присоединения ТИБА XVII. Если промежуточный комплекс XXI ответствен за обе реакции карбалю-

Таблица 2

Выход продуктов реакции ТИБА с 1-алкинами типа

СН—С≡СН [13]

			<u> </u>	Выход продуктов реакции, %				
R	T, °C	Алкии : ИБА	Конверсия (после 40 час.), %	XIV	жу         хуі           47,0         1,9           48,5         0,7           34,9         Следы           15,1         То же           37,4         1,9           48,8         2,9           45,9         1,2	XVII		
$C_2H_5$	25	1:1	94	39,8	47,0	1,9	9,9	
$C_3H_7$	25	1:1	97	36,2		1	14,6	
-C,H,	25	1:1	100	56,9		Следы	8,3	
$-C_4H_9$	25	1:1	100	82,6	15,1	То же	2,3	
$C_2H_5$	25	1:2	98	49,8		1,9	10,1	
$C_2H_5$	25	2:1	92	30,5			13,1	
$C_2H_5$	0	1:1	21	43,3			8,7	
$C_2H_5$	40	1:1	100	34,4	46,5	3,0	12,5	

минирования, то группировка  $Al(i-C_4H_9)_2$  должна атаковать концевой атом углерода легче, чем углеродный атом, соседствующий с объемной алкильной группой. В связи с этим стерические факторы должны вызвать повышение выхода соединений типа XVII по сравнению с XVIII, а не наоборот. Четко представляя это, авторы [9] не отрицают и более сложной схемы процесса, которая может включать взаимодействие  $\pi$ -комплекса XXI с другой молекулой исходного продукта.

$$AlR_{2} \xrightarrow{H_{2}O} AlR_{2}$$

$$R \xrightarrow{Al} R$$

$$R \times XXI$$

$$AlR_{2}$$

$$R \xrightarrow{H_{2}O} R$$

$$XX$$

$$R \xrightarrow{H_{2}O} R$$

$$XX$$

$$R \xrightarrow{H_{2}O} R$$

$$XX$$

Изучены кинетические закономерности и механизм реакции монозамещенных ацетиленов с AIR<sub>3</sub>. В качестве модели для этих исследований была избрана реакция между ТЭА и фенилацетиленом. Считается установленным, что в этом процессе имеют место две реакции. Во-первых, металлирование, которое протекает как бимолекулярная реакция по уравнению

$$^{1}/_{2}(C_{2}H_{5})_{6}Al_{2} + C_{5}H_{5}C \equiv CH \longrightarrow (C_{2}H_{5})_{2}Al - C \equiv CC_{6}H_{5} + C_{2}H_{c}$$

Эта реакция второго порядка между димерным ТЭА (опыты проводили в растворах циклогексана) и фенилацетиленом. «А-фактор» находится в

пределах, ожидаемых для простой бимолекулярной жидкофазной реакции. Значение порядка реакции практически исключает возможность участия в реакции субстрата, связанного с в  $\pi$ -комплекс XXI. Константа скорости этой реакции составляет  $k_2=10^{6,8\pm1.5}$   $e^{-(6\pm000\pm2900K/8.314T)}$   $\partial m^3 \cdot monb^{-1} \cdot ce\kappa^{-1}$ . Во-вторых, уис-присоединение проходит через образование  $\pi$ -комплекса типа XXI с алкином и последующим металлированием по схеме [14]:

$$C_{6}H_{5}C \equiv CH + \frac{1}{2}(C_{2}H_{5})_{6}Al_{2} \longrightarrow C_{6}H_{5}$$

$$C_{6}H_{5}C \equiv CG_{6}H_{5}$$

$$C_{2}H_{5} - Al - C_{2}H_{5}$$

$$C_{2}H_{5} - XI$$

$$C_{2}H_{5} - Al - C_{2}H_{5}$$

$$C_{2}H_{5} - XI$$

$$C_{3}H_{5} - XI$$

$$C_{4}H_{5} - XI$$

$$C_{5}H_{5} - XI$$

$$C_{6}H_{5} - XI$$

$$C_{6}H_{5} - XI$$

$$C_{7}H_{5} - XI$$

$$C_{8}H_{5} - XI$$

Образование комплекса между мономерной формой ТЭА и фенилацетиленом четко обнаруживается с помощью ПМР-спектроскопии. Относительные величины сдвига сигналов ароматических и ацетиленовых протонов при образовании комплекса указывают на то, что этот комплекс имеет структуру XXI. Он аналогичен комплексу, постулированному в [15, 16] в качестве промежуточного соединения в реакциях с алкенами. Причем это пе ароматический л-комплекс XXII, наблюдаемый в растворах ТЭА в бензоле или толуоле.

Дальнейшее протекание реакции присоединения, после завершения формирования  $\pi$ -комплекса XXI, предусматривает перегруппировку в четырехцентровое переходное состояние, которое далее превращается в продукт реакции. Стадией, лимитирующей скорость реакции присоединения, являются эта перегруппировка с константой скорости  $k_1 = 10^{11.6\pm0.9} \, \mathrm{e}^{-(94000\pm2500 \, \mathrm{K})/(8.314 \, T)} \, \mathrm{cek}^{-1}$  [14].

Вычислены параметры Аррениуса  $A \sim 10^{8.5-9.5}$   $\partial M \cdot MOЛЬ^{-1} cek^{-1}$  и 70-80 к $\partial M \cdot MOЛЬ^{-1}$ . Энтропия активации составляет E=23  $JK^{-1}$  моль $^{-1}$ .

### Алкенилацетилены

Реакции триалкилаланов с алкенилацетиленами изучались Петровым с сотр. [47—49]. Было установлено, что реакции протекают энергично, причем их направление зависит как от типа триалкилата алюминия, так и от строения енина. Например, взаимодействие ТИБА с сопряженными енинами протекает по трем направлениям: прямое металлирование с выделением изобутана (получение соединений XXIII), переалкилирование с вытеснением изобутилена с образованием после гидролиза 1,3-диена и, наконец, карбалюминирование двойной связи. Продуктом последней реакции является ацетиленовое АОС, частично изомеризующееся в алленовое и 1,3-диеновое производное. На примере винилацетилена схема реакций выглядит следующим образом:

После гидролиза продуктов присоединения ТИБА к изопропенилацетилену была получена смесь двух изомерных углеводородов  $C_9H_{16}$ . По наличию в ИК-спектре частот 3312 и 1639, 1596, 907  $cm^{-1}$  был сделан вывод о присутствии соединений XXIV — XXVI с однозамещенной ацетиленовой и 1,3-диеновой группами. Исчерпывающее гидрирование этой смеси дало 2,5-диметилгентан. Следовательно, изобутильный радикал присоединяется к конечному углеводородному атому только со стороны винильной группы.

В числе продуктов реакции ТИБА с пропенилацетиленом были получены ацетиленовый и алкеновый углеводороды. Таким образом, наиболее характерной и примечательной реакцией сопряженных енинов с ТИБА является карбалюминирование продуктов прямого металлирования XXIII. Эта реакция идет региоселективно как «антимарковниковское» присоединение

Таблица 3 Взаимодействие сопряженных енинов с ТЭА и ТИБА

	Алкин:		Время,	Выход продуктов гидролиза АОС, %			
Алкин	: AOC	T, °C	час.	1,3-диен	1,3-енин	XXIV-XXIX	
4		ТИЕ	SA				
Винилацетилен	$\begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$	40 40	2 3	9,1 3,5	29,0	14,6 21,8	
Пропенилацетилен	2:1	50	4	7,9	50,6	13,7	
Изопропенилацетилен	1:2	40	4	19,9	32,2	25,0	
	•	ТЭ.	A	•			
Винилацетилен	2:1	20	4	9,2	38,0	_	
Пропенилацетилен Изопропенилацетилен	2:1	40 40	1,5 1,5	9,9 8,2	46,2 48,8	 	
	1	ı		. I			

$$\begin{array}{c|c}
\hline
\text{TMBA} & \\
\hline
\text{XXVII} & \text{XXVIII} & \text{XXIX}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R & = i \text{-} C_4 H_0 \text{)}.$$

Взаимодействие винил-, пропенил- и изопропенилацетиленов с ТЭА легко протекает при комнатной температуре, причем реакция проходит более селективно, чем с ТИБА. Во всех случаях после гидролиза из реакционной смеси были получены смеси 1,3-енинов и 1,3-диенов в соотношении 5:1. Газ, выделяющийся в процессе реакции, представлял собой зтан, тогда как этилен обнаружен не был.

Как видно из данных табл. 3, реакция сопряженных енинов с ТЭА

не идет по схеме карбалюминирования.

#### Дизамещенные ацетилены

Дизамещенные ацетилены взаимодействуют с триалкил- л триарилаланами медленнее, чем сам ацетилени его монозамещенные. В большинстве случаев протекают только реакции присоединения (карбалюминирование), причем процесс не останавливается на первой стадии, а идет дальше с образованием продуктов взаимодействия ненасыщенных АОС с исходными ацетиленами.

Как показали Вилке и Мюллер [1], 3-гексин реагирует с ТЭА при 80—90° С. Основным продуктом гидролиза является 1,1,2,3,4-пентаэтил-1,3-бутадиен. При повышении температуры до 180° С образуется гекса-этилбензол. Авторы предложили следующую схему реакции:

$$RC \equiv CR \xrightarrow{T\ni A} \stackrel{R}{\underset{R}{\longrightarrow}} \stackrel{AlR_2}{\underset{R}{\longrightarrow}} \stackrel{RC \equiv CR}{\underset{R}{\longrightarrow}} \stackrel{R}{\underset{R}{\longrightarrow}} \stackrel{$$

ТИБА взаимодействует с 3-гексином при 80° С с выделением изобутилена. Иначе говоря, ТИБА превращается в ДИБАГ с последующим гидроалюминированием и образованием продукта XXX. Последний реагирует с молекулой исходного ацетилена, образуя АОС XXXI. Гидролиз его дает 1,2,3,4-тетраэтил-1,3-бутадиен с выходом 72% [1].

RC=CR 
$$\xrightarrow{\text{TMBA}}$$
  $\xrightarrow{\text{H}}$   $\xrightarrow{\text{C}}$   $\xrightarrow{\text{C}}$   $\xrightarrow{\text{RC}}$   $\xrightarrow{\text{$ 

Дифенилацетилен реагирует с ТЭА иначе, чем 3-гексин. При 80—90° С происходит *цис*-моноприсоединение 1 моля ТЭА и образуется диэтил(1,2-дифенилбутенил)алюминий (XXXII) и изомерный XXXIII, гидролиз первого приводит к *цис*-1,2-дифенил-1-бутену (XXXIV). Наряду с основным продуктом гидролиза выделяют 1,2,3,4-тетрафенил-1,3-бутадиен (XXXV) и стильбен [1].

В более ранней работе советских авторов [20] было показано, что при высокой температуре (120° С) процесс идет гораздо сложнее и в продуктах гидролиза, помимо *цис*-1,2-дифенилбутена и тетрафенилбутадиена, были обнаружены два изомерных 1,2,3,4-тетрафенилгексадиена. Структура этих соединений не была установлена.

В табл. 4 приведены условия и выделенные продукты реакции ТЭА с

1,2-дифенилацетиленом (ДФА) [20]. Исследовано присоединение ТФА к дизамещенным симметричным ацетиленам [21—23]. При температурах около 200° С протекает обычная металлированная циклизация, ведущая к выделению бензола и образованию бензалановых систем. Так, ТФА присоединяется к дифенилаце-

Таблица 4 Реакция ТЭА с дифенилацетиленом (120° С, 6 час.)

	Выхо	д продук	гов, %	Выход продуктов, %				
тэа : ДФА	xxxiv	xxxv	генсадиен	ТЭА : ДФА	xxxiv	xxxv	гексадиен	
2,5:1 2,5:1 1:1	23,7 — 39,6	28,5 5,5 4,9	6,3 — 8,5	1:1 1:2	42,1 35,5	5,6 0,8	14,1	

тилену при температуре 100° С и образует дифенил(1-фенил-2,2-дифенилвинил) алюминий (XXXVI), который гидролизуется в трифенилэтилен [21]. При температуре выше 200° С соединение XXXVI претерпевает внутримолекулярное металлирование с образованием 1,2,3-трифенилбензалана (XXXVII), структуру которого авторы [21—23] доказывают следующими превращениями. Обработка бензалана металлическим иодом приводит к разрыву связи Al—С и образованию 1-иод-цис-1,2-дифенил-2-(2-иодфенил) этилеи. Литированием его получают дилитиевое производное, карбоксилирование которого дает замещенную коричную кислоту XXXVIII. Образование 2,3-дифенилинданона после обработки кислоты гидроокисью бария свидетельствует о цисоидном расположении фенильных групп в исходном бензалане XXXVII.

RC=CR

$$\xrightarrow{T\Phi A, \geq 100^{\circ}C}$$
 $\xrightarrow{R}$ 
 $\xrightarrow{R}$ 

При нагревании ТФА с избытком дифенилацетилена в дифениловом эфире при 200° С наряду с трифенилэтиленом образуются нафталин и инден, что предполагает существование интересной циклической олигоме-

ризации. В то же время присутствие в продуктах реакции гексафенилбензола указывает на протекание циклической тримеризации дифенилацетилена [24]. Образование гексафенилбензола и 1,2,3-трифенилиндена, по-видимому, протекает через стадию л-комплексов XXXIX и XL [24, 25].

Авторы полагают, что промежуточный комплекс XL циклизуется в AOC XLI, которое присоединяет еще одну молекулу ТФА с последующим разрывом двойной связи и образованием алюмоорганического предшественника 1,2,3-трифенилиндена неясного строения и далее самого индена[24].

$$\begin{array}{c|c} C_6H_5\\ C_6H_5)_3A^1 & C=C\\ C_6H_5\\ C_6H_5 & C_6H_5\\ \end{array} \xrightarrow{C_6H_5} \begin{array}{c} C_6H_5\\ C_6H_5\\ \end{array} \xrightarrow{C_6H_5} \begin{array}{c} C_6H_5\\ C_6H_5\\ \end{array} \xrightarrow{C_6H_5} \begin{array}{c} C_6H_5\\ C_6H_5\\ \end{array}$$

Механизм образования гексафенилбензола через циклобутадиеновый промежуточный комплекс согласуется с современными взглядами на циклотримеризацию ацетиленов, катализируемую переходными металлами [26, 27].

При взаимодействии триалкил(арил)аланов несимметричными дизамещенными ацетиленами одновременно с образованием л-комилекса происходит поляризация двойной связи. В этих случаях направленность реакции присоединения определяют несимметричность строения АОС и стерические факторы, действующие в л-комплексе.

Так, с несимметричным 1-фенилиропином ТФА реагирует региоселективно по принципу цис-присоединения [21, 22], давая единственный продукт XLII, в котором дифенилалюминиевая группа располагается у  $\alpha$ -углеродного атома по отношению к фенильной группе. Соединение XLII гидролизуется с выходом 98% в транс-1,2-дифенил-1-процен [22].

Стерически более затрудненный 1,3,3,3-тетрафенилиропин присоединяет ТФА только при 200° С с меньшей региоселективностью, после гидролиза образуется смесь пентафенилиропенов XLIII, XLIV [22].

$$C_{6}H_{5}C \equiv CCH_{3} \xrightarrow{T\Phi A} C_{6}H_{5}$$

$$C=C \xrightarrow{CH_{3}} C_{6}H_{5}$$

$$C=C \xrightarrow{C_{6}H_{5}} CCH_{5}$$

$$C=C \xrightarrow{C_{6}H_{5}} CCH_{5}$$

$$R$$

$$R_{3}C-C \equiv C-R \xrightarrow{T\Phi A} R_{3}C-C = C-R + R_{3}C-C = C-R_{2}$$

$$AlR_{2} \xrightarrow{AlR_{2}} AlR_{2}$$

$$R_{3}C-C \equiv CH-R + R_{3}C-CH \equiv C-R_{2}$$

Предполагаемый механизм присоединения ТФА к несимметричным дизамещенным ацетиленам включает электрофильную атаку алюминиевого аниона на л-связь ацетилена с образованием метастабильного л-комплекса XLV, приводящего к четырехцентровому переходному состоянию XLVI [22]. Это подтверждается, во-первых, торможением реакции присоединения эфиратными комплексами ТФА, которые, как известно, являются более слабыми электрофилами, чем ТФА. Во-вторых, наблюдаемое цис-присоединение предполагает цис-атаку ТФА на тройную связь. Кроме того, предпочтительное образование региоселективного транс-1,2-дифенил-1-пропена согласуется с меньшей энергией переходного состояния XLVI по сравнению с XLVII.

$$\begin{bmatrix} RC \neq CR' \\ AI \\ R & R \end{bmatrix}$$

$$XLV$$

$$\begin{bmatrix} R - C = \overset{-}{C} - R' \\ R - AI - R \end{bmatrix} \rightarrow \begin{matrix} R \\ H & C = C \\ R - AI - R \end{matrix}$$

$$\begin{bmatrix} R - \overset{-}{C} = C - R' \\ \vdots \\ R - AI - R_2 \end{bmatrix} \rightarrow \begin{matrix} R \\ R & C = C \\ H \end{matrix}$$

$$XLVII$$

$$(R = C_A H_5; R' = CH_3).$$

Электронодонорная метильная группа стабилизирует положительный заряд на соседнем с ней атоме углерода, что способствует смешению отрицательного заряда на атом углерода, расположенный рядом с фенильной группой. Поэтому электрофильный дифенилалюминиевый фрагмент располагается у этого атома углерода [22].

Трет. бутилфенилацетилен карбалюминируется ТФА [25, 28] с трудом при длительном кипячении в толуоле. Гидролиз полученного АОС XLVIII приводит с выходом 95% к 3,3-диметил-1,1-дифенил-1-бутену.

$$C_{6}H_{5}C \equiv C - C_{4}H_{\theta} - t \xrightarrow{T\Phi A} C_{6}H_{5} \xrightarrow{C_{6}H_{5}} C = C \xrightarrow{C_{4}H_{\theta} - t} \underbrace{H_{2}O}_{C_{6}H_{5}} C_{6}H_{5} \xrightarrow{C_{6}H_{5}} C = C \xrightarrow{C_{4}H_{\theta} - t} H$$

Tаким образом, оба ацетилена присоединяют  $T\Phi A$  региоселективно, однако не региоспецифично, что является следствием стерических факторов, действующих в переходном четырехцентровом состоянии.

В ходе изучения механизма карбалюминирования дизамещенных ацетиленов Эйш и Хордис [23] изучили присоединение ТФА к серии *п*-замещенных дифенилацетиленов типа XLIX и показали, что при 180° С протекает стереоспецифическое *цис*-карбалюминирование с образованием после гидролиза смеси изомерных триарилэтиленов L и LI.

Так как влиянием стерических факторов у тройной связи в дифенилацетиленах можно пренебречь, то получение любых соотношений аддуктов сводится к электронному влиянию n-заместителя, которое количественно описывается уравнением Гаммета [23]. Гамметовское линейное соотношение между свободными энергиями представлено для двух конкурирующих реак-

$$X \longrightarrow C = C \longrightarrow XL1X$$

$$X \longrightarrow C = C \xrightarrow{T_{A}} Al(C_{0}H_{5})_{2} \longrightarrow Al(C_{0}H_{5})_{2}$$

$$X \longrightarrow C = C \xrightarrow{T_{A}} Al(C_{0}H_{5})_{2} \longrightarrow Al(C_{0}H_{5})_{2}$$

$$X \longrightarrow C = C \xrightarrow{T_{A}} Al(C_{0}H_{5})_{2} \longrightarrow Al(C_{0}H_{5})_{2}$$

$$X \longrightarrow C = C \xrightarrow{T_{A}} Al(C_{0}H_{5})_{2} \longrightarrow Al(C_{0}H_{5})_{2}$$

$$X \longrightarrow C = C \xrightarrow{T_{A}} Al(C_{0}H_{5})_{2} \longrightarrow Al(C_{0}H_{5})_{2}$$

$$X \longrightarrow C = C \xrightarrow{T_{A}} Al(C_{0}H_{5})_{2} \longrightarrow Al(C_{0}H_{5})_{2}$$

$$X \longrightarrow C = C \xrightarrow{T_{A}} Al(C_{0}H_{5})_{2} \longrightarrow Al(C_{0}H_{5})_{2}$$

$$X \longrightarrow C = C \xrightarrow{T_{A}} Al(C_{0}H_{5})_{2} \longrightarrow Al(C_{0}H_{5})_{2}$$

$$X \longrightarrow C \longrightarrow Al(C_{0}H_{5})_{2} \longrightarrow Al(C_{0}H_{5})_{2} \longrightarrow Al(C_{0}H_{5})_{2}$$

$$X \longrightarrow C \longrightarrow Al(C_{0}H_{5})_{2} \longrightarrow Al(C_{0}H_{5})_{2} \longrightarrow Al(C_{0}H_{5})_{2}$$

$$X \longrightarrow C \longrightarrow Al(C_{0}H_{5})_{2} \longrightarrow Al(C_{0}H_{5}$$

(X = (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>N; CH<sub>3</sub>O; CH<sub>3</sub>; SCH<sub>3</sub>;H; Cl; CF<sub>3</sub>; CH<sub>3</sub>SO<sub>2</sub>).

ций одного и того же субстрата, а именно для двух направлений карбалюминирования соединений LII, LIII. Соотношение констант скоростей этих реакций равно соотношению продуктов из гидролиза L и LI. Уравнение Гаммета записывается в виде  $\lg [L] / [LI] = (\Delta \rho) \sigma$ , где  $\Delta \rho =$  $=-0.713\pm0.012$  — величина, зависящая от электронной плотности тройной связи;  $\sigma$  — константа Гаммета, зависящая только от n-заместителя Х. Влияние электронной природы п-заместителя на соотношения получаемых изомерных продуктов L и LI приведено в табл. 5 [23].

Таблица 5 Соотношения продуктов реакции карбалюминирования п-замещенных дифенилацетиленов с помощью ТФА [23]

	Продукты гидролиза, %			Константа Гаммета		
п-Заместитель	L	LI	v <sub>OTH</sub>	σ <sub>ρ</sub>	σ <del>+</del>	
(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> N	79,3	20,7	0,583	-0,83	<b>-1,7</b> 0	
CH₃O	58,7	41,3	0,153	-0,268	-0,78	
$CH_3$	56,4	43,6	0,111	-0,170	-0,31	
CH <sub>3</sub> S	48,5	51,5	-0,026	0,00	-0,60	
Cl	40,5	59,5	-0,167	+0,227	0,11	
CF <sub>3</sub>	Реакция не идет					
CH <sub>3</sub> SO <sub>2</sub>		Отрыв фенил	ьного радикала	с ваместител	ем	

Как видно из таблицы, с увеличением отрицательности  $\sigma$ -констант  $\Gamma_{\rm аммета}$ , т. е. электронодонорности n-заместителя (от  ${\rm CH_3} \to {\rm CH_3O} \to ({\rm CH_3})_2{\rm N}$ ), возрастает выход изомера L и, как показывают кинетические исследования, общая скорость реакции карбалюминирования тоже возрастает [29].

Региоспецифичность карбалюминирования *п*-замещенных дифенилацетиленов, а также влияние донорных растворителей согласуются с электрофильной атакой алюминиевого аниона тройной связи в кинетически контролируемой области. Авторы предполагают возможность существования двух переходных состояний LIV и LV, которые в зависимости от электронодонорности или электроноакцепторности *п*-заместителя приводят к продуктам L и LI соответственно [23].

Кинетические исследования этой реакции с той же самой серией n-замещенных дифенилацетиленов [29], проведенные при  $110-140^{\circ}$  С в мезителене, показали, что скорости реакций дифенилацетиленов с электронодонорными заместителями, такими, как ( $\mathrm{CH_3})_2\mathrm{N}$ ,  $\mathrm{CH_3}\mathrm{O}$ ,  $\mathrm{CH_3}\mathrm{S}$ , трудноизмеряемы. Это, очевидно, связано с эффектом, подобным эффекту донорного растворителя.

$$[Al(C_6H_5)_3]_2 \Longrightarrow 2(C_6H_5)_3Al \xrightarrow{C_{10}H_{16}O} 2(C_6H_5)_3Al \cdot OC_{10}H_{16}.$$

Основные кинетические данные, полученные для самого дифенилацетилена и его n-хлор- и n-метилироизводных, позволяют сделать вывод о том, что общая скорость реакции карбалюминирования подчиняется полуторному порядку (первому — по ацетилену, 1/2 — по  $T\Phi A$ ). Сравнение относительных скоростей реакции ацетиленов показывает, что галоген ингибирует, а метильная группа усиливает реакционную способность дифенилацетиленовых систем. Отношение констант скоростей метил- и хлорпроизводных дифенилацетилена к константе скорости дифенилацетилена, вычисленные из уравнения Аррениуса (180°  $\bar{C}$ , E=18.5ккал/моль), равны соответственно 1,5 и 0,8, что согласуется и с анализами продуктов рекции [29]. Увеличение скорости, вызванное метильной группой (~25%), в сочетании с уменьшением скорости от группы галогена (~10%) является доказательством того, что на этапе, определяющем скорость реакции карбалюминирования, трифенилалюминий выступает в качестве электрофила. Эти данные в совокупности с тормозящим влиянием донорных растворителей на скорость реакции подтверждают предполагаемый механизм, быстрой стадией которого является диссоциация димера ТФА в мономер, с последующей медленной стадией электрофильной атаки координированного алюминия ацетиленовой связи [29].

Трибензилалюминий (получен с выходом 80% из дибензилртути и Al в толуоне) присоединяется в кипящем ксилоле в течение двух дней к дифенилацетилену. Реакция протекает практически аналогично ТФА. Наблюдался только один способ присоединения, а именно цис-присоеди-

нение бензильного и бис-бензилалюминиевого фрагментов по адетиленовой связи. Об этом свидетельствует полученный с выходом 67% 1,2,3-трифенил-1-пропен, у которого дифенильные группы расположены в 1,2-цис-форме. Обработка цис-изомера серной кислотой привела к изомеризации в транс-1,2-дифенилизомер [30].

# РЕАКЦИИ ДИАЛКИЛАЛЮМИНИЙГИДРИДОВ

## Монозамещенные ацетилены

Диалкилалюминий гидриды в реакциях с ацетиленами обладают большей реакционной способностью, чем соответствующие триалкилаланы или триарилаланы алюминия. Могут протекать одновременно реакции металлирования, моно- и диприсоединения и другие. Анализ литературного материала по этому вопросу показывает, что направление реакции сильно зависит от типа используемого растворителя, самого ацетиленового соединения и в значительной степени от температуры. Вероятно, первое сообщение о направлении реакции исключительно в сторону металлирования имеется в работе [31]. Метилацетилен и ДЭАГ в присутствии третичного амина (метилморфолина) при 20° С дают единственный продукт реакции LVI. Для выделения диэтил(метилэтинил)алюминия в чистом виде рекомендуют к комплексу LVI добавить избыток ТЭА, а этинильное АОС отогнать.

 $+ (C_2H_5)_2Al - C = CCH_3.$ 

Комплекс ( $i = C_4H_9$ )<sub>2</sub> $AlH \cdot N(C_2H_5)_3$  подобным образом металлирует 1-гексин [32], фенилацетилен [33] и другие монозамещенные ацетилены. В случае использования менее основного диэтиламина помимо реакции металлирования имеют место и реакции «двойного присоединения». Эту реакцию мы разберем несколько ниже. Здесь же нам хочется еще раз подчеркнуть, что в присутствии третичных аминов реакция монозамещенных

ацетиленов с  $R_2AlH$ , так же как и  $R_3Al$  направлена исключительно в сторону металлирования.

Гидроалюминирование ацетиленов с образованием винильных производных алюминия было впервые изучено в работе [1]. Более подробные сведения об этой реакции имеются в работах [33—35], из которых следует, что при взаимодействии диалкилалюминийгидридов и монозамещенных ацетиленов имеют место следующие реакции:

 $R_2AlH + HC \equiv C - R' \longrightarrow R_2AlCH = CHR'$  (моногидроалюминирование),

 $R_2AlCH = CHR' + R_2AlH \longrightarrow (R_2Al)_2CH - CH_2 - R'$  ((дигидроалюминирование),

 $R_2AlH + HC \equiv CR' \longrightarrow R_2AlC \equiv CR' + H_2$  (металлирование),

 $R_2AlCH=CH-R'+HC\equiv CR'\longrightarrow R_2AlC\equiv CR'+H_2C=CHR'$  (тепрямое металлировавие).

Результаты опытов по взаимодействию ДИБАГ и ДЭАГ с α-ацетиленидами и дифенилацетиленом представлены в табл. 6 и 7.

Таблица 6 Взаимодействие ДИБАГ и ДЭАГ с гексином [33]

	Время		Состат	Состав гицролизата, %			Состав отгона, %	
<b>Растеоритель</b>	T, °C	реакции, час. (кон- версия R₂AlH, %)	гексан	гексен	гексин	гексен	гексин	
			ДИБАГ					
Без растворителя	4 25	4 8(100)	3 4	9 2 87	5 9	7	 93	
Октан	25 50	7,5(83)	Следы »	100 92	Следы 8	<u> </u>		
Толуол	25 50	7(100) 4(100)	1 2	92 70	7 28	11 44	89 56	
Эфир	4 25 36	21(95)	96 70 66	4 14 20	— 16 14	_ 2 1	— 98 99	
Диметоксиэтан	25 50	11(79)	95 81	5 <b>1</b> 0	9	_	· -	
ΤΓΦ	4 25 50	66(85) —	100 94 85	- 6 15	— Следы »	— Следы —	_ 100 _	
Диметилапилин	25	19	35	. 7	58	9	91	
Триэтиламин	4 25 50	1 3(100)	Следы 2	99 Следы »	100 98	Ξ		
			ДЭАГ					
Толуол	25	10	8	86	6	5	95	
Τ́ΓΦ	25 .	10	92	Следы	2		_	

Таблица 7 Взаимодействие ДИБАГ и ДЭАГ с фенилацетиленом

		Состан	в гидролиз	ата, %	Состав отгона, %				
Растворитель	T, °C	этилбензол	стирол	фунилацети- лен	стирод	фенипацети- лен			
дибаг									
Без растворителя	50	l 5	30	65	44	56			
Октан	50	3	31	67	51	49			
Толуол	50	4	32	64	46	54			
Эфир	36	15	65	20	5	95			
Диметоксиэтан	50	27	24	49	13	87			
TΓΦ	50	19	39	42	2	98			
Триэтиламин	50	-	Следы	100	2	98			
ДЭАГ									
Толуол	50	111	22	67	30	l 70			
ФЛТ	50	29	42	29	Следы	100			

Отметим, что реакции проводились с двойным избытком монозамещенпого зцетилена для уменьшения дальнейшего присоединения гидрида к винилалану.

Как видно из данных таблиц, реакция моноприсоединения лучше всего протекает в углеводородах или без растворителя при 25° С. В эфирных растворителях реакция ДИБАГ с 1-гексином направляется в сторону диприсоединения. Фенилапетилен менее склонен к реакции диприсоединения. Для него наиболее характерна реакция металлирования. Взаимодействие ДЭАГ с 1-гексином в толуоле протекает практически одинаково с ДИБАГ; при этом несколько увеличивается лишь диприсоединение.

Практически аналогичные результаты были получены при исследовании реакции  $(CH_3)_2AlH$  и  $(C_6H_5)_2AlH$  с фенилацетиленом в растворе циклогексана или толуола. В табл. 8 приведены некоторые результаты этих опытов.

Столь селективно протекающая реакция ДЭАГ с 1-гексином в тетрагидрофуране (см. табл. 6) впоследствии была использована для получения дизамещенных сопряженных транс, транс-диенов [35]. Винилалан LVII, полученный с количественным выходом из 1-гексина и ДЭАГ в ТГФ, реагирует с хлоридом меди с образованием неустойчивых винилмедных соединений, которые вызывают реакции сочетания, приводящие к образованию транс, транс-5,7-додекадиена. На моль винилалана LVII необходимо 1,2 моля CuCl<sub>2</sub>.

$$C_4H_9C \equiv CH \xrightarrow{\mathcal{A} \ni C} H_9C_4 \xrightarrow{H_9C_4} C = C \xrightarrow{H_9C_4} H$$

$$C = C \xrightarrow{H_9C_4} H$$

$$C = C \xrightarrow{H_9C_4} H$$

Этот изящный метод был с успехом применен для других монозамещенных ацетиленов. В табл. 9 приведены результаты некоторых из этих реакций.

Таким образом, винилаланы в реакциях с хлоридом меди ведут себя аналогично виниллитиевым и винилмагниевым производным [37, 38].

Интересные данные были получены при исследовании реакций монозамещенных АОС с дейтерированными субстратами (дейтероацетиленами и диалкилалюминийдейтерием) [39, 40]. Так, реакция 1-D-1-гексина с ДЭАГ при комнатной температуре протекает с образованием диэтил(1-D-гексения)алюминия (LVIII). Гидролиз его дает цис-1-D-1-гексен. При избытке ДЭАГ и более высокой температуре (90—100° С) протекает дисприсоединение. Дейтеролиз полученного АОС LIX дает 1,1-D,D-гексан [40].

$$\begin{array}{c} H \\ C_{4}H_{9} \\ C_{2}H_{9} \\ C_{4}H_{9} \\ C_{5}H_{5} \\ C_{5}H_{9} \\ C_{6}H_{9} \\ C_{6}H_$$

Взаимодействие 1-гексина с дейтерированным ДЭАГ приводит к АОС LX, гидролизом которого получен 2-D-1-гексен, а дейтеролизом 1,2-D,D-1-гексен [3, 39].

Введение дейтерия в молекулы получаемых продуктов позволяет судить о том, что реакция присоединения  $R_2AlH$  к монозамещенным ацетиленам является региоселективной и протекает как  $\mu uc$ -присоединение.

Таблица 8
Взаимодействие диметил- и дифенилалюминий идридов с фенилацетиленом [34]

Растио, итель	T, °C	Времл, мин.	Металлиро- вание, %	Присоеди- нсние, %	Диприсое- динение, %	Не прореа- гировало С₀Н₅С≡СН,%		
(CH_)₂A]H								
Циклогенсан	65-75	40	16	18	15	30		
Толуол	105—110	10	17	15	10	8		
Циклогенсан	65—70	40	32	32	5	_		
	$(C_6H_5)_2AIH$							
Толуол	55-60	<b>3</b> 0	34	44	21	l <del>-</del>		
	60-70	30	28	41	23	4		
Без растворителя	50	30	28	34	27	2		

Таблица 9 Синтез сопряженных диенов реакций ДЭАГ с монозамещенными ацетиленами в присутствии CuCl<sub>2</sub> [36]

Алкин	T, °C	П,одукт реакции	Выход, %
C <sub>4</sub> H <sub>p</sub> −C≡CH	50	транс, транс-5,7-Додекадиен	73
_С <b>≡</b> СН	50	1,4-Диц-клопентил-транс,транс-1,3- бутациен	68
(CH <sub>3</sub> ),C−C≡CH	25	2,2,7,7-Тетраметил-т ранс, тран-3,5-ок- гадиен	67

Таблица 10 Химические слвиги (б. м.ч.) винильных протонов димеров винилаланов LXI эфиратов винилаланов LXII

		H <sub>x</sub>	11 <sub>β</sub>		
Заместитель в молекуле ацетилена	LXI	LXII	LXI	LXII	
н.Бутил Циклогекска трет.Бутил Фенил Изопроненил	5,75 5,78 5,73 6,6 5,83	5,73 5,63 5,67 7,1—7,9 6,10	7,42 7,37 7,39 8,1 7,77	6,03 5,96 6,96 7,17,9	

Тщательно исследовано строение винилалановых соединений. Основываясь на данных ЯМР-спектров и криоскопически измеренных молекулярных весах, авторы работы [41] показали, что алкенилаланы образуют стабильные димеры LXI. Взаимодействие в этом комилексе осуществляется за счет перекрывания  $sp^2$ -орбиталей винильных групп с  $sp^3$ -орбиталями атома алюминия с образованием двух трехцентровых мостиковых связей. Помимо этого, винильный мостик стабилизируется сопряженным перекрытием углеродуглеродной  $\pi$ -орбитали винильной группы с несвязанными орбиталями атома алюминия. Сопряжение может быть резко уменьшено, если алюминий связан с эфиром в комплекс LXII.

$$2CH = CR' + 2R_2AlH \longrightarrow \begin{bmatrix} H_{\alpha} & & & & \\ H_{\alpha} & & & & \\ R_2Al & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & &$$

$$(R = C_4H_9, C_6H_{11}, t - C_4H_9, C_6H_5). \qquad R \subset C = C H_a$$

$$H_{\beta} \qquad AlR_2 \\ OC_2H_5$$

О такой структуре комплексов LXI и LXII можно судить по исследованию химических сдвигов винильных протонов  $H_{\alpha}$  и  $H_{\beta}$  в ПМР-спектрах ряда монозамещенных ацетиленов, приведенных в табл. 10.

Эти данные позволяют сделать ряд важных выводов, касающихся реакционной способности двойных и тройных связей в реакции гидро- и карбалюминирования. Сам факт образования диалюмоциклопентана LXIII, предшественниками которого являются алюмогексадиен LXIV и диалюмогексен LXV, указывает на более высокое сродство к гидриду алюминия

винилалюминиевого фрагмента С=С—Al. Следует отметить, что окисление LXIII приводит к изомерным гликолям LXVI, а омыление дает метилциклопентан. В присутствии третичного амина происходит связывание AOC LXIV в комплекс LXVII, который циклизуется в 3-алюмометилциклопентен (LXVIII). Характерно, что комплексообразование препятствует присоединению второй молекулы гидрида. Однако способность к внутримолекулярному карбалюминированию (циклизации), характерная для 5-алюмогексенов, не утрачивается. Общая схема превращений 1-гексен-5-ина представлена на стр. 120.

# Дизамещенные а тетилены

Дизамещенные ацетилены относительно легко вступают во взаимодействие с диалкилалюминийгидридами и во многих случаях в зависимости от температуры дают три типа продуктов. Первый тип образуется в результате реакции гидроалюминирования. После гидролиза АОС образуются продукты восстановления — дизамещенные олефины. Второй тип продуктов — дизамещеные сопряженные диены. Наконец, в жестких условиях реакция направляется в русло циклической тримеризации. Продуктами гидролиза обычно являются замещенные бензолы.

Реакция дизамещенных ацетиленов с LiAlH<sub>4</sub> идет как региоселективное восстановление, приводящее к образованию mpanc-дизамещенных олефинов [45, 46]. Можно использовать каталитические количества LiAlH<sub>4</sub>, проводя реакцию под давлением водорода. Однако наиболее удобно проводить стереоспецифичное восстановление с помощью эквимольных количеств LiAlH<sub>4</sub>. В качестве растворителя необходимо применять только растворители эфирного типа. Реакция идет в течение 4-10 час., практически количественно давая mpanc-олефины. Арилзамещенные ацетилены восстанавливаются гораздо легче, чем алкилзамещенные ацетилены. Например, 3-гексип может быть восстановлен только при температуре  $150^{\circ}$  С в течение 5 час. до mpanc-3-гексена. В то же время дифенилацетилен менее чем за 2 часа при температуре  $\sim 100^{\circ}$  С практически нацело превращается в mpanc-стильбен. Реакция, вероятно, проходит по следующей схеме:

$$RC \equiv CR' + LiAlH_4 \longrightarrow R C = C \xrightarrow{R'} R \xrightarrow{D_2O} R C = C \xrightarrow{R'} H$$

 $\begin{array}{lll} (R = R' = C_2H_5; & R = C_2H_5, & R' = CH_3; & R = R' = C_6H_5; & R = CH_3, & R' = C_6H_5; & R = C_2H_5, \\ R' = C_6H_5). \end{array}$ 

Интересно отметить, что если в качестве растворителя применить толуол, то основными продуктами реакции являются уже *цис*-олефины и насыщенные углеводороды [46].

С симметричными дизамещенными ацетиленами ДИБАГ реагирует при  $40-50^{\circ}$  С. Так, реакция с 3-гексином или дифенилацетиленом приводит после гидролиза к цис-3-гексену и цис-стильбену [47, 48]. Результаты дейтеролиза продуктов взаимодействия 3-гексина с ДЭАГ и с диэтилалюминийдейтерием указывают на стерео- и региоспецифичность этой реакции. В первом случае был получен цис-3-D-3-гексен, а во втором — цис-3,4-D,D-3-гексен [3, 39].

$$C_{2}H_{5}C \equiv CC_{2}H_{5} \xrightarrow{(C_{2}H_{5})_{2}A1H} \xrightarrow{C_{2}H_{5}} C = C \xrightarrow{C_{2}H_{5}} \xrightarrow{D_{2}O} \xrightarrow{D} \xrightarrow{H}$$

$$C_{2}H_{5}C \equiv CC_{2}H_{5} \xrightarrow{C_{2}H_{5}} \xrightarrow{D_{2}O} \xrightarrow{D} \xrightarrow{D} \xrightarrow{D}$$

$$C_{2}H_{5}C \equiv CC_{2}H_{5} \xrightarrow{D_{2}O} \xrightarrow{D} \xrightarrow{D}$$

$$Al(C_{2}H_{5})_{2}A1D \xrightarrow{C_{2}H_{5}} C = C \xrightarrow{C_{2}H_{5}} \xrightarrow{D_{2}O} \xrightarrow{D}$$

Взаимодействие диалкилалюминий гидридов с дизамещенными ацетиленами при 60—90° С и избытке алкина приводит к предпочтительному образованию продуктов восстановительной димеризации (табл. 11). Так, 3-гексин (2 моля) реагирует при 90° С с ДИБАГ с образованием после проведения гидролиза 4,5-диэтил-3,5-октадиена. В более жестких условиях (140° С) и избытке алкина протекает циклотримеризация, ведущая к образованию гексаэтилбензола. Аналогично протекает реакция и с дифенилацетиленом. Восстановительная димеризация дает 1,2,3,4-тетрафенилбутадиен, а циклотримеризация приводит с выходом 80% к гексафенилбензолу [1, 35, 49, 50].

$$RC \equiv CR + R_{2}'AlH \longrightarrow H$$

$$R \downarrow C = C$$

$$R \downarrow R$$

Таким образом, реакция симметричных ацетиленов с LIAlH<sub>4</sub> регулируется стехнометрическими и температурными параметрами и может быть направлена в нужную сторону.

Таблица 11 Условия и продукты реакции метилфенилацетилена с ДИБАГ [48]

Алкин : ДИБАГ	T, °C	Время, час.	Продукты гидголиза АОС (мольные соогношения)
1:1	50	8	LXXV (25); LXXXIV (1); LXXVIII (1) LXXVIII (10); LXXIX (1) LXXVII LXXIII (4,6); LXXIV (1) LXXV (3,8); LXXXIV (4,0) LXXXIII (2,9); LXXVIII (1)
2:1	80	60	
16:1	150	72	
1:1	50	8	
1,1:1	50	26	

$$(CH_{2})_{8} \stackrel{C}{ \longrightarrow} (CH_{2})_{8} \stackrel{C}{ \longrightarrow$$

$$H_3$$
С  $C_6H_5$   $D_5$   $D_5$ 

LXXXIII (транс-изомер)

 $(R=i-C_4H_9).$ 

Возможность применения восстановительной димеризации для циклических ацетиленов была показана Вилке и Мюллером [1]. Циклодеции реагирует с ДИБАГ при  $120^{\circ}$  С в мольном соотношении 2,18:1, давая ди-1-циклодеценил (LXIX), реагирующий с малеиновым ангидридом с образованием аддукта LXX. Авторы отмечают, что алкин с избытком ДИБАГ при  $40^{\circ}$  С восстанавливается в *цис*-циклодецен (см. стр. 123).

Однако высокая региоселективность наблюдается не всегда. Для несимметричных ацетиленов при стереоспецифичном цис- или транс-присоединении возможны два вида ориентации, которые могут быть результатом полярных и стерических факторов. Для того чтобы оценить полярную природу присоединения к ацетиленам, было детально изучено гидроалюминирование 1-фенилиропина ДИБАГ. Реакция проходит по

следующей схеме, представленной на стр. 123 [48].

Присоединение ДИБАГ к 1-фенилпропину при 50° С идет стереоселективно с образованием АОС цис-присоединения LXXI, LXXII в соотношение 4,6:1. К этому выводу пришли на основании анализа продуктов дейтеролиза LXXIII, LXXIV и омыления LXXV. Преобладание изомера LXXI позволяет предположить, что полярные факторы действуют более активно, чем стерические. Из этого предположения следует вывод о существовапии четырехцентрового переходного состояния LXXVI, в котором алюминий является центром, инициирующим электрофильную атаку тройной связи [48].

Проведение реакции при 150° С направляет процесс в сторону образования 1,2,4-триметил-3,5,6-трифенилбензола (LXXVII). Если реакцию проводить при 80° С, то основными продуктами являются диены LXXVIII и LXXIX, образование последних нетрудно представить из алюмодиенов LXXX и LXXXI. Преобладание вещества LXXVII в продуктах реакции говорит о том, что предшественником его мог быть только алюмодиен LXXX. В то же время АОС LXXX является продуктом реакции присоединения фенилпропина к соединению LXXII, содержание которого в смеси почти в 5 раз меньше содержания изомера LXXI. Это кажущееся несоответствие авторы работы [48] объясняют протеканием изомеризации цисформы LXXI в транс-изомер LXXII. Продолжительное нагревание смеси аддуктов LXXI и LXXII в вакууме при 100° С с последующим гидролизом дает цис- и транс-β-метилстиролы LXXXII—LXXXIII и 1-фенилпропан LXXXIV в соотношении 4: 3: 4 [51]. Авторы предполагают возможный механизм изомеризации через образование и разложение диалюмоаддукта LXXXV по схеме:

$$\begin{array}{c} H_{3}C \\ H \end{array} C = C \xrightarrow{C_{6}H_{5}} \xrightarrow{\text{ДИБАГ}} \begin{array}{c} H \\ H_{3}C \end{array} \xrightarrow{C} C \xrightarrow{A1R_{2}} \begin{array}{c} H \\ A1R_{2} \end{array} \xrightarrow{H_{3}C} C = C \xrightarrow{A1R_{2}} \end{array}$$

Подтверждением того, что  $\mu uc$ , mpahc-изомеризация протекает чероз присоединение—элиминирование, а не является термическим процессом, служит поведение 1,3,3,3-тетрафенилпропина в реакции с ДИБАГ [48, 51]. Кипячение в толуоле этих компонентов приводит не только к производным  $\mu uc$ -гидроалюминирования, но и к отрыву тритилалюминиевого фрагмента  $(C_6H_5)_3C$ — $AlR_2$ . После дейтеролиза продуктов реакции была выделена смесь  $\mu uc$ -дейтерофенилпропенов и  $\alpha$ -D-трифенилметан. Последний образовался в результате присоединения двух молей ДИБАГ с последующим, элиминированием диизобутил(трифенил)алюминия. Предполагаемый промежуточный диаддукт LXXXVI, по-видимому, неспособен к свободному вращению вокруг связи C—C, не претерпевая элиминирования.

Аналогичные результаты были получены при исследовании гидроалюминирования трет. бутилфенилацетилена [28]. Продолжительное нагревание с ДИБАГ (1:1) при  $50^{\circ}$  С ведет к образованию уис-винилалюминие вого аддукта LXXXVII. Дейтеролизом его получают с выходом 94% уис- $\alpha$ -D- $\beta$ -трет. бутилстирол. Такую региоселективность уис-присоединения  $R_2$ AIH объясняют стерическими факторами, действующими в промежуточном  $\pi$ -комплексе LXXXVIII. Изучение моделей Стюарта — Бриглеба показывает, что в случае нахождения в одной плоскости заместителей при ацетилене и радикалов АОС происходит несвязанное взаимодействие, которое препятствует сближению углерод — углерод тройной связи с атомом алюминия.

С увеличением температуры реакции до 110° С происходит изомеризация цис-аддукта LXXXVII в транс-аддукт LXXXIX. При дейтеролизе продуктов реакции был обнаружен 1-фенил-1-D-3,3-диметибутан, что свидетельствует о разрыве С—С-связи в промежуточном нестабильном аддукте дигидроалюминирования, через стадию которого и протекает изомеризация [28]. Продолжительное нагревание трет.бутилфенилацетилена и ДИБАГ (5:1) при 140° С с последующим гидролизом приводит к цис,цис-1,4-дитрет.бутил-2,3-дифенил-1,3-бутадиену. Если нагревать этот диен до 200° С, то происходит циклизация с образованием 3,4-дитрет.бутил-1,2-дифенилциклобутена [21, 23]. В случае увеличения соотношения между трет.бутилацетиленом и ДИБАГ до 7,5:1 (T=160° С) удается довести реакцию до тримеризации и после гидролиза выделить восстановленный тример 1,3,6-тритрет.бутил-2,4,6-трифенил-1,3,5-гексатриен. Пиролиз триена приводит к 3-трет.бутил-1,2,4-трифенилбензолу.

$$RC \equiv CC_0H_5 \xrightarrow{H_5C_6} C_6H_5 \xrightarrow{H_2O} CC_C \xrightarrow{H_2O} CC_C \xrightarrow{H_5} R$$

$$R = C \xrightarrow{R} C \xrightarrow{R} C \xrightarrow{R} R$$

$$R = C \xrightarrow{R} R$$

Весьма ценные данные о влиянии электронных факторов на направление реакции дизамещенных ацетиленов с ДИБАГ были получены в опытах с ацетиленами общей формулы  $C_8H_5$ —C = C-X, в которых в качестве заместителя X были выбраны углеродные и неуглеродные группы [52, 53].

Как следует из приведенного выше материала, взаимодействие с применением эквимольных количеств производных ацетилена и ДИБАГ и использование низких температур приводит к продуктам цис-присоединения ХС, ХСІ и транс-присоединения ХСІІ. Кроме того, в случае использования функциональных производных возможен также процесс элиминирования. В данном конкретном случае этот процесс приводит к образованию фенилацетилена (ХСІІІ).

$$C_6H_5-C\equiv CX \xrightarrow{\mathcal{I}\mathcal{B}BA\Gamma} AlR_2 C=C \xrightarrow{XC} C_6H_5 C=C \xrightarrow{XC} X$$

$$+ \underbrace{\begin{array}{c} H \\ C_0H_5 \end{array}}_{XCII} + \underbrace{\begin{array}{c} X \\ + C_0H_1C \equiv CH \end{array}}_{XCIII} + \underbrace{\begin{array}{c} (R = i - C_4H_9). \\ XCIII \end{array}}_{XCIII}$$

В табл. 12 приведены условия и продукты реакции замещенных ацетиленов с ДИБАГ.

Региоселективность присоединения R<sub>2</sub>AlH, наблюдаемая при гидроалюминировании ацетиленов с триалкилсилильными группами, прямо противоположна тому, что наблюдали для родственных дизамещенных ацетиленов [28, 30]. Введение диметилфосфиновой группы в основном не меняет стереохимии реакции, но региоселективность присоединения отличается от описанной выше для трет.бутилфенилацетилена. Эти явления необходимо объяснить поляризацией С-С-связи в переходном состоянии из-за наличия электронодонорных группировок и электрофильной атакой алюминия [53]. Интересна зависимость региоселективности гидроалюминирования от растворителя, например, реакция с эквимольным количеством ДИБАГ в N-метилпирролидине приводит исключительно к продуктам иис-присоединения, а в диэтиловом эфире образуется смесь цис- и транс-изомеров. Продукты цис-гидроалюминирования гладко могут быть изомеризованы в более стабильную транс-форму XCII при добавлении одного моля ДИБАХ при 15° С или нагреванием с каталитическим количеством ДИВАГ [53].

При гидроалюминировании дизамещенных ацетиленов литийдиизобутилалюминийгидридом в эфирных растворителях образуются продукты транс-присоединения [54].

$$\begin{split} R_2'AlH + CH_3Li &\longrightarrow Li \ [R_2'CH_3AlH], \\ RC \equiv &CR + Li \ [R_2'CH_3AlH] &\longrightarrow \begin{bmatrix} H \\ R \end{bmatrix} C = C \begin{bmatrix} R \\ Al \\ R_2' \end{bmatrix} Li \quad (R' = i - C_4H_9). \end{split}$$

Таблица 12 Продукты реакции дизамещенных ацетнленов общей формулы  $C_6H_5C\equiv CX$  с ДИБАГ [53]

		Продукты реакции, %				
Заместитель Х	T, °C	ХC	XCI	XCII	XCIII	
C(CH),	50	100	_	_	_	
Si(CH <sub>c</sub> ) <sub>J</sub>	20	_	4	93	_	
Si(CH),	60	_	96	4:	_	
$Si(CH_3)_3$	35	_	65	35	_	
$Ge(CH_3)_3$	50	_	6	94	_	
$Ge(CH_3)_3$	100		93	2	_	
Sn(CH) <sub>3</sub>	20	_	_	i – I	100	
$P(CH_3)_2$	50	15	85	_	_	
H	20		71		29	
Br	100		_	_	100	

Если гидроалюминирование дизамещенных ацетиленов необходимо провести как *цис*-присоединение с одновременным получением высокой конверсии мономера при низких температурах, то следует прибегнуть к катализу Ni-солями [55]. Каталитические количества Ni-солей увеличивают скорость *цис*-гидроалюминирования 4-октина, фенилпропина и других дизамещенных ацетиленов при 25° С. В то же время гидроалюминирование фенилэтинилтриметилсилана нечувствительно к катализу.

$$RC \equiv CR + alH \xrightarrow{NiZ_2} R$$

$$R'_2AlH + NiZ_2 \longrightarrow R'_2AlZ + HNiZ$$

$$HNiZ + RC \equiv CR \longrightarrow R$$

$$L = C$$

$$R$$

$$R = AlH$$

Подробно исследованы и кинетические закономерности гидроалюминирования дизамещенных ацетиленов [56]. Начальная скорость реакции гидроалюминирования 4-октина ДИБАГ в гексане при 50° С имеет дробный порядок  $^{4}/_{3}$  (первый по ацетилену и  $^{1}/_{3}$  по гидриду) и включает атаку мономерного ДИБАГ, получаемого обратимо из тримера, на алкин [57]. Стадией, лимитирующей скорость, является образование промежуточного л-комплекса XCIV с константой скорости  $k=4,5\cdot 10^{10}\cdot \mathrm{e}^{-20800/RT}\pi^{1/s}\cdot MOЛЬ^{-1/s}\cdot cek^{-1}$ . Энергия активации процесса составляет  $20,8\pm0,1$  ккал/ $MOЛЬ^{-1}$ .

Сравнение констант скоростей реакции 4-октина с ДИБАГ и диизобутилалюминийдейтеридом приводит к соотношению k(Al-H)/k(Al-D), равному 1,68 [58].

Кинетический изотопный эффект лучше согласуется с электрофильной атакой алюминиевого центра на л-связь алкина, чем с гидридной нуклеофильной атакой. Сравнение скоростей реакции гидроалюминирования при соотношениях алкин: гидрид, равных 1:1 и 1:2, показывает, что в случае избытка гидрида реакция ингибируется за счет образования продукта XCV [59].

## Алкенилацетилены

В одной из первых работ этой серии [17] было высказано предположение, что винилацетилен взаимодействуют с ДИБАГ преимущественно по ацетиленовой связи. В более поздней работе [60] было установлено, что ДИБАГ реагирует с винил-, пропенил- и изопропенилацетиленами в отсутствие растворителя или в эфире по двум направлениям: 1) присоединение по С-С-тройной связи; 2) замещение ацетиленового водорода (металлирование). Выходы бутадиена, пиперилена и изопрена, считая на прореагировавший замещенный ацетилен (реакция присоединения), составляют соответственно 60,8; 50,0 и 77,6%. Доля реакции металлирования на порядок ниже. Исключение составляет пропенилацетилен, у которого реакция металлирования преобладает.

Направление реакции ДИБАГ с алкенилацетиленами может изменяться в зависимости от природы используемого растворителя. В триэтиламине происходит только металлирование по ацетиленовому водороду. Это отчетливо показано на винил- и изопропенилацетилене [61].

В заключение главы необходимо упомянуть открытое недавно превращение ацетиленов, протекающее в присутствии ЭАДХ [62]. Реакция ацетиленов с олефинами приводит к производным циклобутена.

C=C + HC=CR 
$$\xrightarrow{3A\Pi\dot{X}}$$
 + HC=CR'  $\xrightarrow{3A\Pi\dot{X}}$  R' (R=CH<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>; R'=C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>).

#### ЛИТЕРАТУРА

- 1. G. Wilke, H. Muller. Lieb. Ann., 629, 222 (1960).
- 2. G. Wilke, W. Schneider. Bull. Soc. chim. France, 1963, 1462.
- 3. Е. Hoffman, Lieb. Ann., 618, 276 (1956). 4. В. П. Юрьев, Г. А. Гаймюнас, Ф. Г. Юсупова, Г. А. Толстиков. ЖОХ, 47, 2242 (1977).
- T. Mole, J. Surtess. Chem. Ind., 1963, 1727.
   T. Mole, J. Surtess. Austral. J. Chem., 17, 1229 (1964).

- T. Mole, J. Surtess. Austral. J. Chem., 17, 1229 (1964).
   J. Eisch, W. Haska. J. Organomet. Chem., 2, 184 (1964).
   A. Hassner. J. Org. Chem., 33, 2684 (1968).
   E. Jeffery, T. Mole, J. Souders. Austral. J. Chem., 21, 137 (1968).
   N. Haw, E. Jeffery, T. Mole. Ibid., p. 2687.
   C. Stucky, A. McPearson, W. Rhine, J. Eisch. J. Am. Chem. Soc., 96, 1941 (1974).
   R. Rienacker, D. Schwenger. Lieb. Ann., 737, 182 (1970).
   L. Lardicci, A. Caporusso, G. Giacomelli. J. Organomet. Chem., 70, 333 (1974).
   P. Allen, R. Lough. J. Chem. Soc., Farad. Trans., 69, 849 (1973).
   P. Allen, J. Hay, J. Jones. J. Chem. Soc., Faraday Trans., 63, 1636 (1967).
   J. Hay, P. Hooper, J. Robb. J. Chem. Soc., Faraday Trans., 66, 2045 (1970).

- 17. В. А. Кормер. Докт. дисс. ЛТИ им. Ленсовета, 1971. 18. В. В. Маркова, В. А. Кормер, А. А. Петров. ЖОХ, 37, 1987 (1967). 19. В. А. Кормер, А. А. Петров. ДАН СССР, 146, 1343 (1962).
- 20. А. Н. Несменюе, А. Е. Борисов, Н. С. Савельева. Изв. АН СССР, ОХН, 1959, 1034.
- 21. J. Eisch, W. Haska. J. Am. Chem. Soc., 84, 1501 (1962).
  22. J. Eisch, W. Haska. J. Am. Chem. Soc., 88, 2976 (1966).
  23. J. Eisch, C. Hordis. J. Am. Chem. Soc., 93, 2974 (1971).
  24. J. Eisch, R. Harrell. J. Organomet. Chem., 20, 257 (1969).
  25. J. Eisch, R. Amtmann, M. Foxton. J. Organomet. Chem., 16, P55 (1969).
  26. B. O. Peüxchenbo, K. J. Makobeukuü. Vcu. xmm., 35, 1204 (1966).
- 27. G. Whitesides, W. Ehmann. J. Am. Chem. Soc., 91, 3800 (1969).

- 28. J. Eisch, R. Amtmann. J. Org. Chem., 37, 3410 (1972).
  29. J. Eisch, E. Hordis. J. Am. Chem. Soc., 93, 4496 (1971).
  30. J. Eisch, J. Beidermann. J. Organomet. Chem., 30, 167 (1971).
  31. P. Binger. Angew. Chem., 75, 918 (1963).
  32. В. В. Гаериленко, Б. А. Палей, Л. И. Захаркин Изв. АН. СССР, серия хим.,
- 1969, 1498. 33. В. В. Гавриленко, Б. А. Палей, Л. И. Захаркин. Изв. АН СССР, серия хим., 1968, 910.
- 34. J. Surtess. Austral. J. Chem., 18, 14 (1965). 35. Англ. пат. 831328 (1960); С. А., 54, 24560 (1960). 36. J. Zweifel, R. Miller. J. Am. Chem. Soc., 92, 6678 (1970).
- 37. T. Kaufmann. Angew. Chem., Int. Ed., 6, 85 (1967).
  38. G. Whitesides, C. Casey. J. Am. Chem. Soc., 88, 4541 (1966).

- 39. G. Wilke, N. Müller. Lieb. Ann., 618, 267 (1958).
  40. P.Skell, P. Freeman. J. Org. Chem., 29, 2524 (1964).
  41. G. Clark, G. Zweifel. J. Am. Chem. Soc., 93, 527 (1971).
  42. G. Zweifel, G. Clark. J. Organomet. Chem., 39, C33 (1972).
  43. H. Visser, J. Oliver. J. Am. Chem. Soc., 90, 3597 (1968).
- 44. G. Zweifel, G. Clark, R. Lynd. Chem. Commun. 1971, 1543.
- G. Zwerjei, G. Ctark, R. Lyna. Chem. Commun. 1971, 134.
   J. Eisch, M. Foxton. J. Organomet. Chem., 11, P7 (1968).
   E. Magoon, L. Slaugh. Tetrahedron, 33, 4509 (1967).
   G. Wilke, H. Müller. Chem. Ber., 89, 444 (1956).
   J. Eisch, W. Haska J. Am. Chem. Soc., 88, 2213 (1966).
   J. Lorfertt. J. Organomet. Chem., 16, 327 (1969).
   Inat. OPF 1233374 (1967); C. A., 66, 65267 (1967).
   J. Eisch, W. Haska. J. Am. Chem. Soc., 85, 2165 (1963).
   J. Eisch, M. Faston, J. Org. Chem. 36, 3520 (1974).
- 52. J. Eisch, M. Foxton. J. Org. Chem., 36, 3520 (1971).
  53. J. Eisch, M. Foxton. J. Organomet. Chem., 11, P24 (1968).
  54. G. Zweifel, R. Steele. J. Am. Chem. Soc., 89, 5085 (1967).
  55. J. Eisch, M. Foxton. J. Organomet. Chem., 12, P33 (1968).
  56. J. Eisch. J. Am. Chem. Soc., 96, 7276 (1974).
  57. E. Hoffmann. Lieb. Ann., 629, 104 (1960).
  58. J. Eisch. S. Bhea. J. Organomet. Chem., 34, 649 (4974).

- 58. J. Eisch, S. Rhee. J. Organomet. Chem., 31, C49 (1971).

- 59. R. Koster, P. Binger. Adv. Inorg. Chem., Radiochem., 7, 274 (1965). 60. B. B. Маркова, В. А. Кормер, А. А. Петров. ЖОХ, 35, 447 (1965). 61. B. B. Маркова, В. А. Кормер, А. А. Петров. ЖОХ, 37, 226 (1967). 62. J. Lukas, F. Baardman, A. Kouwenhoven. Angew. Chem., 88, 412 (1976).

# НЕКОТОРЫЕ МЕТОДЫ ФУНКЦИОНАЛИЗАЦИИ АЛЮМИНИЙОРГАНИЧЕСКИХ СОЕДИНЕНИЙ

Материал, изложенный в предыдущих главах, позволяет сделать вывод о доступности разнообразных АОС. Высокая реакционная способность АОС позволяет проводить функционализацию радикалов, связанных с атомом алюминия. Среди методов функционализации важную роль играют реакции АОС с простейшими неорганическими соединениями: кислородом, двуокисью углерода, серой и ее окислами, галогенами и т. д.

## ОКИСЛЕНИЕ

Известно, что АОС с радикалами  $C_1$ — $C_3$  бурно реагируют с кислородом. Контакт с кислородом воздуха ТМА, ТЭА и ТПА приводит к воспламенению и взрыву. Тем не менее контролируемое окисление указанных АОС проводится в разбавленных растворах. По мере увеличения молекулярного веса радикалов происходит пассивирование АОС, в результате чего реакция с кислородом или воздухом становится легко управляемой [1, 2]. В настоящее время известно, что реакция алюминийтриалкилов с кислородом начинается с образования перекиси, которая служит исходным соединением для последующей реакции с новой молекулой триалкилалана. Имеющиеся в литературе данные [3—11] позволяют предложить следующую полную схему окисления алюминийтриалкилов кислородом.

 $R_3Al + O_2 \longrightarrow R_2AlOOR$ ,  $R_2AlOOR + R_3Al \longrightarrow 2R_2AlOR \xrightarrow{O_2} RAl(OR)OOR$ ,  $RAl(OR)OOR + R_2AlOR \longrightarrow 2RAl(OR)_2 \xrightarrow{O_2} Al(OR)_2OOR$ ,  $Al(OR)_2OOR + RAl(OR)_2 \longrightarrow 2Al(OR)_3$ ,  $R_2AlOOR \longrightarrow RAl(OR)_2$ ,  $RAl(OR)OOR \longrightarrow Al(OR)_3$ .

Экспериментально установлено, что наиболее быстро окисляются две связи Al—C, тогда как третья связь оксидируется значительно медленнее. Вот почему для возможно более полного окисления AOC к концу реакции прибегают к более жестким условиям, заменяя часто при этом воздух на чистый сухой кислород. Подобное снижение реакционной способности связи Al—C по мере введения гетероатомов отмечено практически во всех реакциях AOC. Реакция окисления особенно тщательно исследована для AOC, содержащих н.алкильные заместители. Как говорилось выше, реакция роста цепи между триалкилатами алюминия, например ТЭА и этиленом, приводит к образованию смеси высших AOC, окисление которых дает после гидролиза алкоголятов алюминия нормальные жирные спирты.

Огромный спрос на эти соединения в настоящее время не удовлетворяется такими известными промышленными методами, как оксосинтез, гидрирование высших жирных кислот, окисление парафинов. То обстоятельство, что алюминийорганический синтез спиртов из этилена получает все большее распространение в промышленности, объясняется особенностями указанного метода [11]. Спирты, получаемые из АОС, имеют линейное строение. Моющие средста на их основе не загрязняют сточные воды, поскольку поддаются исчерпывающему биохимическому разложению. Окисление высших АОС ведут в настоящее время в промышленном масштабе, используя в качестве окислителя воздух, кислородсодержащие газы и чистый кислород. Чаще всего процесс окисления ведут в растворителе при атмосферном давлении. Хотя выходы спиртов при окислении АОС, как правило, высоки, тем не менее к количественным они приближаются весьма редко. Дело в том, что в зависимости от строения АОС окисление их в алкоголяты сопровождается целым рядом побочных процессов. Наиболее характерным из них является образование углеводородов, альдегидов, кетонов и сложных эфиров.

Как показано в [11], углеводороды, выход которых может доходить до 7—9%, образуются по радикальному механизму с участием молекул растворителя в качестве доноров водорода. Реакция с кислородом начинается с образования активного комплекса, который распадается с образованием радикалов. Дальнейшие превращения, приводящие к углеводороду, ясны из схемы

$$alR + O_2 \longrightarrow [alRO_2] \longrightarrow R' + alOO',$$
  
 $R' + O_2 \longrightarrow RO_2', alR + RO_2 \longrightarrow ROOal + R',$   
 $R' + SH \longrightarrow RH + S',$ 

где SH — растворитель.

Образование альдегидов или кетонов может быть объяснено следующим превращением перекиси:

$$R$$
—CH— al  $\xrightarrow{O_2}$  R—CH—OOal  $\longrightarrow$  alOH +  $\xrightarrow{R'}$  C=O (R' = H, алкил).

Альдегиды далее легко окисляются в кислоты или по реакции Тищенко превращаются в сложные эфиры.

$$RCO_2H \stackrel{O_2}{\longleftarrow} R - C \stackrel{Al(OR)_3}{\longleftarrow} R - CO_2 - CH_2 - R.$$

Таким образом, удельный вес побочных реакций достаточно высок, что, естественно, нежелательно при промышленном получении спиртов путем алюминийорганического синтеза. Согласно патентным данным [12—15], введение катализаторов (соединения Ti, Zr, Hf, V, Fe, Co, Ni) способствует повышению селективности окисления алюминийтриалкилов. Например, в присутствии  $0.1-0.25\,\%$   $TiCl_4$  выход гексана при окислении тригексилалюминия понижается вдвое против опытов без катализатора, составляя всего  $2-4.8\,\%$  [11]. Согласно [12], лучшая селективность окисления может быть получена в присутствии алкоголятов титана.

В 1968 г. мировое производство спиртов методом «альфол» превышало 150 тыс. тонн. В качестве товарных продуктов выпускаются 1-н.гексанол, 1-н.октанол, 1-н.деканол. 1-н.додеканол, 1-н.тетрадеканол, 1-н.гексадеканол с чистотой 92—98%, а также фракции н.спиртов. Фракция «альфол-610» содержит главным образом спирты  $C_6$ — $C_{10}$ , фракция «альфол-810» на 98% состоит из октанола и деканола, в состав «альфола-1218» входят спирты  $C_{12}$ — $C_{18}$ , причем 70% приходится на додеканол и тетрадеканол. Получение спиртов методом «альфол» обстоятельно описано в обзоре Меняйло [16].

В промышленных условиях спирты выделяются из алкоголятов гидролизом водой. В лаборатории более предпочтительным является кислотное разложение алкоголятов. Заслуживает внимания способ получения ацетатов спиртов непосредственно из алкоголятов действием уксусного ангидрида [17].

 $Al(OR)_1 + 2Ac_2O \longrightarrow 3ROAc + Al(OAc)_3$ .

Обзор имеющихся литературных данных позволяет судить о том, что на пути получения спиртов нет никаких ограничений со стороны структуры АОС. Приводимые ниже примеры подтверждают сказанное. Так, лимонен через стадию образования АОС с высоким выходом превращается в 1-ментен-9-ол (I) [2, 18—20], камфен дает первичный камфенгидрат (II) [2], винилциклогексен почти количественно превращается в спирт III [2, 21, 22].

$$\begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\$$

Возможность получения полиеновых спиртов через АОС была впервые показана в работах [18, 23, 24], авторы которых использовали в качестве исходных соединений линейные триены и тетраены.

Превращение диенов в α,ω-диолы, вероятно, в подавляющем большинстве случаев не вызывает принципиальных затруднений. Например, Захаркин и Савина [25] описали получение 1,4-диолов окислением АОС, образующихся при взаимодействии 1,3-диенов с ДИБАГ. Винилнорборнен и этилиденнорборнен были превращены в диолы IV, V с помощью диалюминиевых производных [18, 26].

Известен единственный пример получения триолов через АОС. Согласно [18, 27], при окислении АОС, полученного действием ТИБА на 1,5,9-циклододекатриен, с выходом 30% образуется 1,5,9-циклододекантриол.

Ряд олефинов гидроалюминируются нерегиоселективно, давая смесь изомерных АОС, которая, естественно, после окисления превращается в смесь спиртов. Типичным примером этого типа является превращение стирола в α- и β-фенилэтанолы [28, 29]. Димер пиперилена образует смесь двух спиртов с преобладанием вторичного VI [18, 26, 30].

$$\begin{array}{c}
 & \text{OH} \\
 & \text{OH} \\
 & \text{OH}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & \text{OH} \\
 & \text{OH}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & \text{OH} \\
 & \text{OH}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & \text{OH} \\
 & \text{OH}
\end{array}$$

Как уже говорилось выше, окисление АОС сопровождается образованием побочных продуктов. Однако идентификация их проводилась в редких случаях. Так, глубокое окисление было констатировано в ряду норборнана [31] и пинана [18, 27, 32, 33]. При окислении АОС — производных норборнана — наряду со спиртами получают кетоны типа VII с выходом до 36%. Изопинокамфон (VIII) был идентифицирован наряду с изопинокамфеолом среди продуктов окисления АОС из α-пинена. Эйш и Барлинсон [34] сообщили, что при окислении АОС IX наряду со спиртами образуется кетон X и бензнорборнан XI.

Вилке с сотр. [35] наблюдал довольно необычный случай внутримолекулярного переноса кислорода при окислении три-*транс*-миртанилалюминия (XII). Как видно из схемы, реакция приводит к получению *транс*-пинан-1,10-диола (XIII).

$$\begin{array}{c} H \\ \text{CH}_2\text{Al} \\ R \end{array} \xrightarrow{R} \begin{array}{c} H \\ \text{Al} \\ R \end{array} \xrightarrow{R} \begin{array}{c} H_2\text{O} \\ \text{CH}_2 \end{array} \xrightarrow{H_2\text{O}} \begin{array}{c} H \\ \text{CH}_2\text{OH} \end{array}$$

Рекомбинацией радикалов, вероятно, можно объяснить образование димерных углеводородов при окислении АОС. Так, например, тщательный анализ смеси, получаемой после оксидирования АОС из стирола, позволил обнаружить 1,3-, 2,3- и 1,4-дифенилбутаны [29].

Как показал Прево [36], сесквигалогениды аллильного типа при окислении образуют значительное количество продуктов, отвечающих по структуре димерам радикалов. Например, 2-бутенилалюминийсесквибромид дает до 25% димерных углеводородов.

$$(\nearrow)_3 \text{ Al}_2 \text{Br}_3 \xrightarrow{O_2, \text{H}_2 \text{O}} \nearrow \text{OH} + / = \nearrow \text{OH} + / =$$

Как уже упоминалось ранее, интересная перегруппировка проходит при окислении пергидро-9b-алюмофенолена. Главным продуктом гидролиза алюминийалкоголята является трициклический спирт XIV. Наряду со спиртом образуется небольшое количество соответствующего кетона XV. Механизм перегруппировки не был изучен [18, 23, 37].

Вопросы стереохимии спиртов, образующихся при окислении АОС, исследованы мало. Согласно [31, 35], окисление АОС может сопровождаться обращением конфигурации, что было продемонстрировано на примере производных норборнана. АОС, имеющие экзо-расположение, при окислении образуют смесь спиртов, причем выход эндо-изомеров может быть сравним с выходом экзо-спирта.

Как видно, высокая реактивность АОС при решении препаративных задач делает излишним применение окислителей иных, чем кислород. Тем не менее в ряде случаев, вероятно, следует прибегать к окислению АОС

Таблица 1 Получение спиртов из АОС

Олефин или АОС	Продукты окисления АОС	Выход, %	Литерат <b>у</b> ра
ТЭА	Этанол	_	[3]
$[H(C_2H_4)_n]_3Al$ $(n = 1 \div 11)$	Спирты с четным числом ато- мов углерода С <sub>2</sub> —С <sub>22</sub>	80—97	[16]
1-Бутен	н.Бутанол	_	[3]
2-Метил-1-пентен	1-Метилпентанол	60	[3, 41]
2-Этил-1-гексен	2-Этилгексанол	65	[3, 42]
1-Октен	1-Октанол	<b>72</b> ,5	[2]
цис-2-Октен	»	42	[43, 44]
транс-2-Октен	»	42	[43, 44]
<i>цис-3</i> . Октен	»	46	[43]
транс-3-Оқтен	»	45	[43]
цис-4-Октен	»	55	[43]
транс-4-Октен	, »	55	[43]
•	»	88	[44]
2,4,4-Триметил-1-центен	2,4,4-Триметилоентанол	77,3	[2]
Стпрол	2-Фенилэтанол	60	[28, 29]
•	1-Фенилэтанол	40	[2, 45]
а-Метилстирол	2-Фенилиропанол	78	[2]
Бицикло[2,2,1]-2-гептен	экво-Бицикло[2,2,1]-2-гептанол	55	[31]
	эндо-Бицикло[2,2,1]-2-гептанол	12	[J
	Бицикло[2,2,1]-2-гептанол	18	
<i>өкзо-</i> 3-Этил-2-алюмобицикло- [2,2,1]гептан	экэо-2-Окси-экэо-3-этилбицикло- [2,2,1]гептан	24	[31]
	әндо-2-Окси-экәо-3-этилбицик- ло[2,2,1]гептан	<b>2</b> 3	
	экэо-3-Этилбицпкло[2,2,1]-2- гептанон	36	
1-Децен	Деканол	_	[46]
α-Пинен	Иэоппнокамфеол	70	[18, 27, 32]
	Изопинокамфон	20	[33]
β-Пинен	транс-Миртанол	62,5	[27, 32, 33]
	транс-Пинан-1,10-диол	2	[35]
Сабинен	цис- и транс-Туйанолы	40	[18, <b>2</b> 7, <b>3</b> 2, <b>33</b> ]
Камфен	8-Камфанол	74,4	[2]
транс-4-Ундецен	1-Ундеканол	89	[44]
1-Додецен	1-Додеканол	75	[2]
Смесь додеценов	1-Додеканол	84	[44]
2,4,4,6,6-Пентаметил-1-гептен	2,4,4,6,6-Пентаметилгептанол	77	[2]
6-Тридецен	1-Тридеканол	76	[44]

Таблица 1 (продолжение)

Олефии или АОС	Продукты окисления АОС	Выход, %	Литература
Смесь 1-, 2-, 3-гексадеценов	1-Гексадеканол	77	[44]
Бензпорборнадпен + ТФА	2-экзо-Оксп-3-экзо-фенил-, 2-эн- до-оксп-3-экзо-фенилбензнор- борнаны, 3-экзо-фенилбензнор- борнан-2-ол	_	[34]
6-Метил- <i>экво</i> -2-фени <b>л-вкво</b> -3-ди- фенилалюмобензнорборнен	6-Метил-экао-2-фенил-экао-3-ок- си-, 6-метил-экао-2-фенил-эндо- 3-оксибензнорборнены, 6-ме- тил-экао-2-фенилбензнорбор- нен-2-он	_	[34]
7-Метил- <i>лкао</i> -2-фепил <i>-экао</i> -3-ди- фе <b>н</b> илалюмобензнорбориен	7-Метил-экао-2-фенил-экао-3-ок- си-, 7-метил-экао-2-фенил-эндо- 3-оксибеизнорборнены, 7-ме- тил-экао-2-фенилбензнорбор- цен-2-оп	-	[34]
6-Фтор <i>-экзо</i> -2-фенил <i>-экзо</i> -3-ди- фенилалюмобензнорборнен	6-Фтор- <i>жао</i> -2-фенил-экао-3-ок- си- и 6-фтор-андо-3-оксибена- норборнены, 6-фтор- <i>экао</i> -2-фе- нилбензнорборнен-2-оп	_	[34]
7-Фтор- <i>жао</i> -2-фенил- <i>акао</i> -3-ди- фенилалюмобензнорборнен	7-Фтор-экво-2-фенил-экво-3-ок- си-, 7-фтор-эндо-3-оксибензнор- борнены, 7-фтор-экво-2-фенил- бензнорборнен-2-он		[34]
Бутадиен + ДИБАГ	1,4-Бутандиол	_	[25]
Изопрен - ДИБАГ	2-Метил-1,4-бутандиол	_	[25]
1,3-Пентадиен + ДИБАГ	1,4-Пентандиол		[25]
1,4-Пентадиен	1,4-Пентандиол	0,1-3	[17]
•	1,5-Пентандиол	0-48	' '
	2-Метил-1,4-бутандиол	19—45	
3-Метил-(Е)-1,4-гексадиен	3-метил-(Е)-4-гексонол	90	[47, 48]
2,3-Диметил-1,4-гексадиен	2,3-Диметил-(Е)-4-гексенол	60	[47, 49]
1,3,7-Октатриен	5,7-Октадненол	70	[18, 23, 24]
3-Метил-1,4,6-гептатриен	3-Метил-4,6-гептадиенол	75	[18, 23, 24]
4-Винилциклогексен	(4-Циклогексенил)этанол	95	[2, 21, 22, 26]
6-Этилиденбицикло[2,2,1]-2- гептен	6-Этилиденбицикло[2,2,1]- 2,(3)-гептанолы, 6-(1-оксиэтил)- бицикло[2,2,1]-2,(3)-гептанди- олы		[18, 22]
3,7-Диметил-1,6-октадиен	3,7-Диметил-6-октенол	58	[50]
3,7-Диметил-1,7-октадиен	3,7-Диметил-7-октенол	_	[54]
Лимонен	1-Ментен-8-ол	90	[2, 18—20]
3-Метил-4-(1-пропенил)цикло- гексен	3-Метил-4-(2-оксипропил)цик- логексен	85	[18, 30]

Таблица 1 (окончание)

Олефин или АОС	Продукты окисления АОС	Выход, %	Л <b>ит</b> ер <b>ату</b> ра
	3-Метил-4-(3-оксипропил)цик- логексен	5	
4-Метил-2,5,7-нонатриен	4-Метил-5,7-понадиенол	80	[18, 23, 24]
3-Метил-1,4,8,10-ундекатетраен	3-Метил-4,8,10-ундекатриенол	75	[18, 23, <b>2</b> 4]
цис, транс, транс-1,5,9-Цикло- додекатриен - ДИБАГ	1,5,9-Циклододекантриол	30	[18]
Пергидро-9 <i>b-</i> алюмофенолен	Тридикло[7,3,0,0 <sup>3,8</sup> ]додекан- 12-ол	75	[18, 23, 37]

с помощью перекисных соединений. Например, Разуваев и сотр. показали, что триалкилаланы алюминия реагируют с диалкилперекисями по следующей схеме [38]:

$$2R_3Al + R'OOR' \longrightarrow 2R_2AlOR' + 2R'$$
.

Весьма активно идет окисление АОС с помощью перекиси бензоила [39]. Для окисления триалкилатов алюминия в качестве мягких реагентов были предложены недавно пероксикомплексы молибдена типа  $\text{MoO}_5 \cdot \text{L}$ , где L— гексаметилфосфотриамид,  $\alpha, \alpha'$ -дипиридил [40]. Реакция идет при 20° С. Поскольку при окислении ТИБА наряду с изобутанолом были получены изобутилен, 2,5-диметилгексан и диизобутиловый эфир, то авторы сочли возможным предложить схему:

Таким образом, алюминийорганический синтез представляет исключительно богатые возможности для получения спиртов разнообразного строения, многие из которых получить иными методами весьма трудно. Тем не менее приходится констатировать, что эти возможности исполь-

зуются далеко не полностью, о чем можно судить по данным табл. 1, где представлены все известные в литературе примеры превращения олефинов в спирты окислением АОС типа AlR<sub>3</sub>, полученных из указанных олефинов и ДИБАГ. Отдельно оговорены более сложные случаи, когда строение АОС недостаточно хорошо установлено, а идентифицированы конечные продукты окисления.

# ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С ДВУОКИСЬЮ УГЛЕРОДА

Первые попытки получения кислот путем карбоксилирования АОС относятся к 1924 г., когда Гриньяр и Дженкинс [51] сообщили о том, что им пе удалось ввести в реакцию с СО<sub>2</sub> соединения типа R<sub>2</sub>AlJ и RAlJ<sub>2</sub>. Согласно [52], карбоксилирование три-н. толилалюминия приводит к толуиловой кислоте.

Карбоксилирование триалкилатов алюминия изучено на сравнительно небольшом числе примеров. Однако полученные данные свидетельствуют о том, что реакция АОС с СО<sub>2</sub> может быть использована для синтеза кислот различного строения. Согласно данным Циглера с сотр. [53], исход реакции карбоксилирования очень сильно зависит от условий и мольного соотношения АОС и СО<sub>2</sub>. Если алюминийтриалкил добавлять к растворителю, насыщаемому СО<sub>2</sub> при атмосферном давлении, то реагирует только одна связь Al—С. Полученный диалкилалюмокарбоксилат может быть гидролизован с образованием одного моля кислоты и двух молей углеводорода или окислен в диалкоксипроизводное, дающее при гидролизе моль кислоты и два моля спирта. Оба эти варианта были реализованы в приложении к три(2-этилгексил)алюминию. Выход кислоты составляет 97%, а спирта 73% от теории.

При барботировании  ${\rm CO_2}$  через раствор триалкилата алюминия реакция не останавливается на стадии диалкилалюмокарбоксилата. Продуктом реакции является диалкилалюмоалкоголят с третичным радикалом. Гидролиз дает два моля углеводорода и моль третичного спирта. Таким образом, и в этом случае в реакции участвует только одна связь  ${\rm C-Al.}$ 

$$\begin{array}{c} (C_{2}H_{5})_{3}Al \xrightarrow{CO_{2}} (C_{2}H_{5})_{2}Al(O_{2}CC_{2}H_{5}) \xrightarrow{2(C_{2}H_{5})_{2}Al} \\ \longrightarrow (C_{2}H_{5})_{2}Al - O - Al(C_{2}H_{5})_{2} + (C_{2}H_{5})_{2}Al - O - C(C_{2}H_{5})_{3} \xrightarrow{H_{2}O} 2(C_{2}H_{6}) + (C_{2}H_{5})_{3}COH \end{array}$$

Авторы работы [54] при карбоксилировании три(3-метил-4,6-гептадиенил) алюминия (XVI) в кипящем ксилольном растворе получили кислоту, третичный спирт и 5-метил-1,3-гептадиен. Аналогичное течение реакции было отмечено для реакции  $\mathrm{CO}_2$  с три(3-метил-4,8,10-ундекатриенил) алюминия (XVII) [27, 55].

$$(\bigcap_{CH_2})_3^{Al} \xrightarrow{CO_2} (\bigcap_{CH_2})_3^{CO_2} + (\bigcap_{CH_2})_3^{CO_1} + (\bigcap_{CH_2})_3^{CO_2} + (\bigcap_{CH_2})_3^{CO_2} + (\bigcap_{CH_2})_3^{CO_2} + (\bigcap_{CH_2})_3^{CO_1} + (\bigcap_{CH_2})_3^{CO_2} + (\bigcap_{CH_2})_3^{CO_2} + (\bigcap_{CH_2})_3^{CO_2} + (\bigcap_{CH_2})_3^{CO_2} + (\bigcap_{CH_2})_3^{CO_1} + (\bigcap_{CH_2})_3^{CO_2} + (\bigcap_{CH_2})_3^{CO_2} + (\bigcap_{CH_2})_3^{CO_2} + (\bigcap_{CH_2})_3^{CO_1} + (\bigcap_{CH_2})_3^{CO_2} + (\bigcap_{CH_2})_3^{CO$$

Интересный метод синтеза непредельных кислот путем карбоксилирования производных алюмоциклопентена предложен в патенте [56]. Реакция проводится при температуре не выше 50° С в растворе диоксана. Сообщается, в частности, что 1-изобутилалюмоциклопентен превращается в алюмолактон XVIII, гидролиз которого привел к 2-винилиропионовой кислоте. Эти данные не оставляют сомнений в том, что реакция внедрения СО2 идет через открытую форму алюмоциклопентена XIX согласно схеме:

Если алюмолактон XVIII подвергнуть окислению кислородом, то после гидролиза образуется 2-винил-3-оксипропионовая кислота. Совершенно аналогично AOC, полученное из изопрена XX, может быть превращено в лактон XXI и далее в кислоту XXII или XXIII.

Как показали Захаркин с сотр. [57—60], а также Циглер с сотр. [53, 61], при повышенном давлении и температуре выше 200° С в карбокси-

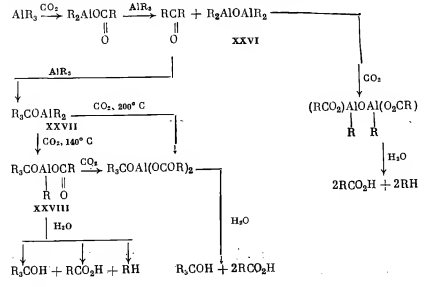
лирование вступают две связи С—Al. Авторы этих работ предлагают следующую схему реакции:

$$R_3Al \xrightarrow{CO_2} R_2Al - O_2CR \longrightarrow RAl(O_2CR)_2 \xrightarrow{H_2O} 2RCO_2H + RH.$$

Нетрудно видеть, что эта схема объясняет только образование кислоты и углеводорода. Более развернутая и точная схема была предложена после изучения продуктов карбоксилирования три(3-циклогексенил)этилалюминия [18, 27, 55]. Авторы показали, что при взаимодействии АОС с СО<sub>2</sub> в ксилольном растворе при 140° С образуется кислота XXIV, третичный спирт XXV и 3-этилциклогексен. Если карбоксилирование проводить в автоклаве при 250° С и 200 атм, то образуются только кислота и третичный спирт.

$$\begin{array}{c}
CO_2H \\
XXIV
\end{array}
+ \left(\begin{array}{c}
CO_2H \\
XXV
\end{array}\right)_3 COH + CO$$

В поисках удовлетворительного объяснения этих данных было изучено карбоксилирование алюмоксана XXVI. Согласно [53], алюмоксаны являются продуктами взаимодействия триалкилалана с диалкилалюмокарбоксилатами. При 140° С алюмоксан превращается в смесь кислоты и углеводорода, тогда как в жестких условиях образуется только кислота. Третичный спирт из алюмоксана не образуется. Таким образом, полная схема карбоксилирования АОС будет выглядеть следующим образом. Реакция начинается с образования диалкилацилоксиалюминия, который при взаимодействии с триалкилатом алюминия превращается в кетоп и алюмоксан XXVI. Кетон, реагируя с триалкилаланом, дает диалкилалюмоалкоголят третичного спирта XXVII. Карбоксилирование алюмоксана и алкоголята при 140° С и атмосферном давлении приводит после гидролиза к смеси кислоты, третичного спирта и углеводорода. В жестких условиях протекает полное карбоксилирование АОС XXVII и XXVIII, что дает после гидролиза только кислоту и третичный спирт.



$$R_2Al-O-AlR_2\xrightarrow[200^{\circ}]{4CO_2}(RCO_2)_2Al-O-Al(O_2CR)_2\xrightarrow{H_2O}4RCO_2H.$$

Возможность проведения карбоксилирования АОС с вторичными радикалами, установленная впервые Захаркиным и Гавриленко [62] на примере АОС из стирола, была затем подтверждена в [18, 27, 55]. Авторы указанных работ показали, что АОС XXIX превращается при 140° С в смесь кислоты, третичного спирта и 3-метил-4-пропилциклогексена.

$$\begin{array}{c} \text{al} \\ \\ \text{CO}_2 \\ \\ \text{XXIX} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{CO}_2 \\ \\ \text{CO}_2 \\ \\ \end{array}$$

Интересный случай перегруппировки, проходящей при карбоксилировании, описали Эйш и Хаск [63]. Триацевафтилалюминий (ХХХ) реагирует с CO<sub>2</sub> с миграцией карбоксильной группы в ароматическое ядро и образованием кислоты XXXI.

Заканчивая рассмотрение реакции карбоксилирования триалкилатов алюминия, следует указать, что она была использована для синтеза нормальных жирных кислот. Так, высшие АОС, полученные из ТЭА и этилена, при карбоксилировании дают смесь кислот нечетного ряда от пропионовой до ундекановой, тогда как из ТПА и этилена после карбоксилирования образуются как четные, так и нечетные кислоты. Согласно [57], карбоксилированием ТИБА можно получить изовалериановую кислоту, а из ТЭА пропионовую [57, 64]. Для получения последней можно прибегнуть к карбоксилированию ат-комплекса LiAl( $C_2H_5$ )<sub>4</sub> [65]. Карбоксилирование АОС с винильными радикалами служит методом получения  $\alpha$ , $\beta$ -ненасыщенных кислот.

Цвайфель и Стил [66, 67] разработали изящный метод синтеза  $\alpha,\beta$ -ненасыщенных кислот, позволяющий четко контролировать геометрию двойной связи. Z-Кислоты получаются, если ацетилен ввести в реакцию гидроалюминирования с ДИБАГ и ДЭАГ, а полученное винильное АОС XXXII карбонизировать действием  $\mathrm{CO}_2$  (метод a). Выходы кислот заметно повышаются, если карбонизировать ат-комплекс XXXIII, образующийся при действии литийалкилов на АОС XCVI (метод  $\delta$ ).

a) 
$$RC = CR' \xrightarrow{R_2''AlH} \xrightarrow{R} C = C \xrightarrow{R'} \xrightarrow{CO_2} \xrightarrow{R} C = C \xrightarrow{R'} \xrightarrow{H_2O} \xrightarrow{H_2O} \xrightarrow{XXXII} \xrightarrow{XXXII} \xrightarrow{R'} \xrightarrow{R'} C = C \xrightarrow{R'} \xrightarrow{R'} \xrightarrow{CO_2AlR_2''} \xrightarrow{H_2O} \xrightarrow{R'} \xrightarrow{CO_2AlR_2''} \xrightarrow{R'} \xrightarrow{R'} \xrightarrow{CO_2AlR_2''} \xrightarrow{R'} \xrightarrow{CO_2AlR_2''} \xrightarrow{R'} \xrightarrow{R'$$

Гидроалюминирование ацетиленов триалкилгидридалюминатами лития протекает как *транс*-присоединение. Как видно из приводимой ниже схемы, в результате карбонизации можно получить Е-кислоты (метод в).

Таким образом, синтез кислот основан на открытой в работе [63] избирательной реакционной способности ат-комплексов смешанного типа. В табл. 2 приводятся результаты опытов по синтезу непредельных кислот. Карбоксилирование ацетиленовых АОС идет в более мягких условиях, чем аналогичная реакция триалкилатов алюминия.

Как показали Захаркин с сотр. [58—60], ат-комплексы ацетиленового типа, которые легко получаются при взаимодействии монозамещенных ацетиленов с алюмогидридами щелочных металлов [69—71], карбоксилируются при температурах 80—160° С. Выходы кислот составляют 59—73%. Реакция протекает в соответствии с уравпениями:

Высокой активностью в реакции с  $CO_2$  обладают триацетиленпроизводные алюминия, а также диалкилдиацетиленилалюминаты щелочных металлов и производные диалкилацетиленалюминия. Соединения двух последних типов реагируют с  $CO_2$  при  $120^\circ$  С только за счет ацетиленовых заместителей.

$$\begin{array}{l} \operatorname{Al}(C \equiv \operatorname{CR})_3 + 3\operatorname{CO}_2 \longrightarrow \operatorname{Al}(\operatorname{O}_2\operatorname{C} - \operatorname{C} \equiv \operatorname{CR})_3 \longrightarrow \operatorname{RC} \equiv \operatorname{C} - \operatorname{CO}_2\operatorname{H}, \\ \operatorname{Al}\operatorname{R}_2(C \equiv \operatorname{CR}) + \operatorname{CO}_2 \longrightarrow \operatorname{Al}\operatorname{R}_2(\operatorname{O}_2\operatorname{C} - \operatorname{C} \equiv \operatorname{CR}), \\ \operatorname{MAl}\operatorname{R}_2(C \equiv \operatorname{CR})_2 + 2\operatorname{CO}_2 \longrightarrow \operatorname{MAl}\operatorname{R}_2(\operatorname{O}_2\operatorname{C} - \operatorname{C} \equiv \operatorname{CR})_2. \end{array}$$

При исследовании относительной реакционной способности АОС различного типа в реакции с СО<sub>2</sub> было установлено, что легче всего реакция протекает с диалкилвинилаланами. Далее по скорости взаимодействия следуют триалкилаты алюминия. Замыкают ряд диалкилэтинилпроизводные [72]. Так, например, изучение конкурирующих реакций эк-

Таблица 2 Синтез α, β-ненасыщенных кислот из ацетиленов

Ацетилен	Кие	лота	Метод синтеза	Выход, %	Литера- тура
2-Бутин	H <sub>3</sub> C C=	-	б	76	[66]
	H <sub>3</sub> C C=	~(	в	72	[67]
1-Гексин	H C=	-/	a	35	[68]
	C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> C=	. \	б	78	[66]
3-Гексин	H <sub>5</sub> C <sub>2</sub> C=	CO <sub>2</sub> H C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CO <sub>2</sub> H	a	60	[68]
	H	$=C C_2H$ $CO_2H$	6	78	[66]
	H <sub>5</sub> C <sub>2</sub>	$= C C_2H$ $CO_2H$ $C_2H_5$	в	67	[67]
Дифенилацетилен	H <sub>6</sub> C <sub>6</sub>	$= C \begin{pmatrix} C_6H_5 \\ CO_2H \end{pmatrix}$	a	96	[68]
Циклогексилацетилен	H <sub>11</sub> C <sub>6</sub>	= C CO <sub>2</sub> H	а	72	[66]

вимольных бинарных смесей АОС позволило получить данные, представленные в табл. 3.

Пирослизевая и с-тиофенкарбоновая кислоты были получены карбоксилированием ат-комплексов, которые, в свою очередь, образуются при взаимодействии фурана и тиофена с алюмогидридом калия [73].

$$X \xrightarrow{\text{KAl}\mathbf{H_4}} \text{KAl}(C_4\text{H}_3\text{X})_4 \xrightarrow{\text{CO}_2} \text{KAl}(\text{OCOC}_4\text{H}_3\text{X})_4 \xrightarrow{\text{H}_2\text{O}} C_4\text{H}_3\text{X} - \text{CO}_2\text{H}$$

Таблица 3
Относительная реакционная способность ненасыщенных АОС в реакции с двуокисью углерода [72]

Кислоты, %					
насыщенные	винильные	ацетиленовые			
34	66	_			
71	<del>-</del>	29			
100	_	0			
_	100	Следы			
_	100	0			
24	76	_			
6	96	_			
11	89	_			
0	100	_			
	34 71 100 — — 24 6 11	насыщенные         винильные           34         66           71         —           100         —           —         100           —         100           24         76           6         96           11         89			

### ДЕЙСТВИЕ ГАЛОГЕНОВ, ДИЦИАНА И ГАЛОГЕНЦИАНОВ

Взаимодействие галогенов с АОС протекает весьма энергично. Так, в отсутствие растворителя реакция хлора с ТЭА проходит с воспламенением даже при —60° С. Также активно реагирует бром. В зависимости от типа АОС и соотношения реагентов реакция может пройти по одному из уравнений:

$$R_3Al + X_2 \longrightarrow RX + R_2AlX$$
,  
 $R_3Al + 3X_2 \longrightarrow 3RX + AlX_3$ ,  
 $2R_2AlH + X_2 \longrightarrow 2R_2AlX + H_2$ .

Таким образом, галогенирование АОС можно использовать как препаративный метод синтеза галогеналкилаланов. Согласно [74—80], хлорирование легко сделать контролируемым — вводят в реакцию АОС в виде комплексов с пиридином при -35— $(-20)^{\circ}$  С. Бромирование ведут обычно в эфириом растворе при -20— $0^{\circ}$  С, тогда как иодирование лучше всего идет в кипящем эфире. Следует, однако, отметить, что в отличие от хлора и брома введение третьей молекулы иода в АОС протекает с большим трудом [78]. Выходы галогеналкилов, выделяемых после гидролиза реакционной смеси, составляют 60—80%. Таким образом были получены хлор-, бром- и иод-алканы  $C_2$ — $C_{10}$  из соответствующих триалкилаланов. Вместо триалкилаланов для синтеза алкилгалогенидов могут быть использованы производные алкилалкоксиалюминия [81].

Галогенолефины и ацетилены, содержащие атом галогена у тройной связи, могут быть получены при галогенировании соответствующих АОС. Так, согласно [82, 83], ат-комплекс ацетиленового типа реагирует с хлором, бромом и иодом в соответствии с уравнением

$$M[A](C = CR)_a] \xrightarrow{X_2} RC = CX + AIX_3 + MX$$
 (M = Li, K, Na).

Таблица 4 Взаимодействие АОС с галогенами в ТГФ

DOA	Гало- ген	T, °C	Продукт реакции	Выход, %	Литера- тура
$\operatorname{Li}[\operatorname{Al}(\operatorname{C}\!\!=\!\!\operatorname{CC}_6H_5)_4]^{*1}$	$egin{array}{c} \operatorname{Cl_2} \ \operatorname{Br_2} \ \operatorname{J_2} \end{array}$	—30 —55 0—40	$C_8H_5-C\equiv C-Cl$ $C_6H_5-C\equiv C-Br$ $C_6H_5-C\equiv C-J$	51 70 75	[81] [81] [81]
$Na[Al(C = CC_4H_9)_4]$	$egin{array}{c} \operatorname{Cl_2} \\ \operatorname{Br_2} \\ \operatorname{J_2} \end{array}$	—30 —55 0—36	$C_4H_0-C\equiv C-Cl$ $C_4H_9-C\equiv C-Br$ $C_4H_0-C\equiv C-J$	45 68 80	[81] [81] [81]
$C_4H_9$ $C=C$	$J_2$	<b>—</b> 50	$C_4H_9$ $C=C$ $H$	94	[82]
$H$ Al— $(i-C_4H_9)_2$	JCl	<b>—</b> 50	$ \begin{array}{c} H \\ C = C \\ H \end{array} $	76	[81]
$C_2H_5$ $C=C$	$J_2$	<b>—</b> 50	$C_2H_5$ $C=C$	72	[82]
H Al (i-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> ) <sub>2</sub>	Br <sub>2</sub>	-50	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	42	[82]
			H/Br		

\*1 Растворитель пиридия.

Производные диизобутилалкенилалюминия были использованы для синтеза бром- и иодалкенов, геометрия которых соответствует геометрии АОС [84, 85]. В табл. 4 приводятся результаты галогенирования винилаланов и ацетиленовых АОС. Сообщается [84], что применение хлора не-

позволяет сохранить стереоспецифичность. Так, хлорирование винилалана, полученного из 1-гексина и ДИБАГ, дало смесь *транс*- и *цис*-1-хлор-1-гексенов в соотношении 7:3.

На этом же принципе основан изящный метод синтеза непредельных нитрилов. Авторы работы [85] предложили два метода, позволяющие получать геометрические изомеры. Гидроалюминирование ацетиленов с по-

Таблица 5 Синтез нитрилов из винилаланов [85] по методу а

<b>Исходный</b> ацетилен	Нитрил	Выход, %	Исходный ацетилен	Нитрил	Выход %
1-Гексин	$C_4H_9$ $C=C$ $C$ $C$ $C$ $C$ $C$ $C$ $C$ $C$ $C$	87	Циклогек- силацетилен	$C_6H_{11}$ $C=C$ $H$ $CN$	78
3-Гексин	$C_2H_5$ $C=C$ $C_2H_5$ $C$	<b>7</b> 6	1-Этинил- циклогексен	C = C	62
	$C_{2}H_{5}$ $C = C$ $C_{2}H_{5}$ $C_{2}H_{5}$	65	Фенилаце- тилен	$C_{\theta}H_{5}$ $C = C$ $H$ $CN$	64
	$C_{2}H_{5}$ $C = C$ $C_{2}H_{5}$ $C = C$ $C_{2}H_{5}$ $C = C$	63			

\* Получен по методу б.

мощью ДИБАГ с последующей кватернизацией действием метиллития дает ат-комплексы, которые далее обрабатываются дицианом (метод a).

a) R'C=CR" 
$$\xrightarrow{1. R_2A1H}$$
  $\begin{bmatrix} R' \\ 2. CH_3Li \end{bmatrix}$   $\begin{bmatrix} R'' \\ H \end{bmatrix}$   $C=C$   $\begin{bmatrix} R'' \\ \overline{Al}R_2CH_3 \end{bmatrix}$   $Li^+ \xrightarrow{(CN)_2}$   $\begin{bmatrix} R'' \\ H \end{bmatrix}$   $C=C$   $\begin{bmatrix} R'' \\ CN \end{bmatrix}$   $(R=R''-H, Alk).$ 

Гидроалюминирование ацетиленов диизобутилметилгидридаланатом лития протекает как mpahc-присоединение. Цианирование приводит к геометрическим изомерам нитрилов (метод  $\delta$ ). Кроме того, интересен синтез диеннитрилов, в основу которого положен метод синтеза сопряженных диенов по Вилке и Мюллеру [86].

6) 
$$RC = CR \xrightarrow{[R_2CH_3AlH]Ll} \begin{bmatrix} R \\ H \end{bmatrix} C = C \begin{bmatrix} \overline{Al}R_2CH_3 \\ R \end{bmatrix} Li^{+} \xrightarrow{(CN)_2} \begin{bmatrix} R \\ H \end{bmatrix} C = C \begin{bmatrix} R \\ R \end{bmatrix}$$

$$R - C = C - R \xrightarrow{R_2'AlH} \begin{bmatrix} R \\ H \end{bmatrix} C = C \begin{bmatrix} R \\ AlR_2' \end{bmatrix} \xrightarrow{RC = CR} \begin{bmatrix} R \\ R \end{bmatrix} C = C \begin{bmatrix} R \\ R \end{bmatrix}$$

Таблица 6 Сравнительная реакционная способность ненасыщенных АОС при галогенировании [72]

			Галогениды,	%
$AOC$ $(R=i-C_4H_9)$	Галоген	насыщенные	винильные	ацет <b>ил</b> еновые
R <sub>2</sub> AlCH=CHC <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	Br <sub>2</sub>	27	77	_
	$J_2$	11	89	
$R_2AlC(C_2H_5) = CHC_2H_5$	Br <sub>2</sub>	31	69	_
	$J_2$	15	85	_
$R_2AlC(C_2H_5) = CHC_6H_5$	$\mathrm{Br}_2$	1,2	98,8	_
	$J_2$	Ò	100	_
$TMEA + R_2AlCH = CHC_4H_9$	$\mathrm{Br}_2$	35	65	
	$J_2$	26	74	_
ТИБА + R <sub>2</sub> AlC≡CC <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	Br <sub>2</sub>	30	_	70
	$J_2$	81	] _	19
$R_2AlC \equiv CC_4H_9 + R_2AlCH = CHC_4H_9$	$J_2$	_	96	4
$R_2AlC \equiv CC_0H_5 + R_2AlCH = CHC_0H_5$	Br <sub>2</sub>	_	78	22

Данные по получению винилнитрилов обобщены в табл. 5. Как видно на таблицы, выходы нитрилов весьма высоки.

Интересные данные, характеризующие реакционную способность АОС различной структуры в реакциях с бромом и иодом, были получены Захаркиным с сотр. [72]. В соответствии с результатами опытов по карбоксилированию АОС был сделан вывод о наибольшей реакционной способности соединений типа R<sub>2</sub>AlCR = CR<sub>2</sub>. Однако, как видно из табл. 6, соотношение выходов насыщенных и непредельных галогенидов зависит как от строения АОС, так и от того, какой из галогенов реагирует.

При исследовании диалкилвинилаланов были установлены качественные закономерности, характеризующие влияние строения винильного заместителя на его реакционную способность. Так, при иодировании эквимольных смесей АОС одним молем иода были получены следующие выходы соответствующих винилиодидов:

$$\begin{array}{c} R_2AlCH=CHC_4H_9+R_2AlC(C_2H_5)=CHC_2H_5 \longrightarrow C_4H_9CH=CHJ +\\ 57\% \\ +C_2H_5CH=C(C_2H_5)J,\\ 43\% \end{array}$$

$$\begin{array}{c} R_2AlCH = CHC_4H_9 + R_2AlC(C_6H_5) = CHC_8H_5 \longrightarrow C_4H_9CH = CHJ + C_5H_5CH = CJ(C_6H_5) \\ 33\% & 67\% \\ (R = \emph{i-}C_4H_9). \end{array}$$

Соотношение выходов изобутилиодида и 1-иод-4-метил-1-пентена при иодировании диизобутил(4-метил-1-пентенил)алюминия сильно зависит от растворителя. Для получения максимального выхода (85—90%) винилиодида необходимо проводить реакцию в электронодонорных раство-

рителях — эфире,  $T\Gamma\Phi$  или тризтиламине. В углеводородных растворителях выходы обоих иодидов сравнимы.

Характерно, что исход реакции триалкилаланов с галогенцианами зависит от типа последних. Так, хлорциан реагирует с АОС, давая алкилцианиды, тогда как бромциан дает алкилбромиды и диалкилалюминийцианиды [83, 87].

$$\begin{array}{c} \text{AlR}_{3} - | \xrightarrow{\text{CIGN}} \text{RCN} + \text{R}_{2}\text{AlCl} \\ \xrightarrow{\text{BrCN}} \text{RBr} + \text{R}_{2}\text{AlGN} \end{array}$$

# РЕАКЦИИ С СЕРОЙ, СЕЛЕНОМ, ФОСФОРОМ И ИХ СОЕДИНЕНИЯМИ

Незаслужение мало исследованными являются реакции АОС с серой и двуокисью серы. Между тем они идут очень легко, давая органические производные серы, часто с высокими выходами. Как показали Захаркин и Гавриленко [88], исход реакции АОС с злементарной серой зависит от соотношения реагентов. Эквимольные количества реагируют с образованием перегоняющихся серусодержащих АОС, гидролиз которых дает углеводород и меркаптан. Два и три эквивалента серы приводят к образованию моно-, ди- и трисульфидов, а также серусодержащих соединений, гидролизующихся до углеводородов и H<sub>2</sub>S. Данные о синтезе меркаптанов из АОС и серы приводятся в патенте [89].

$$\begin{array}{c} {\rm R_3Al+S} \longrightarrow {\rm R_2AlSR} \xrightarrow{{\rm H_2O}} 2{\rm RH} + {\rm RSH} \\ {\rm R_3Al+2S} \longrightarrow {\rm RSR} + {\rm RS_2R} + {\rm R_2AlSR} + {\rm R_nAl_mS_q} \\ & \qquad \qquad \downarrow {\rm H_2O} \qquad \qquad \downarrow {\rm H_2O} \\ & \qquad \qquad 2{\rm RH} + {\rm RSH} \quad m{\rm RH} + q{\rm H_2S} \\ {\rm R_3Al+3S} \longrightarrow {\rm RSR} + {\rm RS_2R} + {\rm RS_3R} + {\rm R_nAl_mS_q} \end{array}$$

Реакция взаимодействия полимерных АОС с элементарной серой была использована для получения серусодержащих полимеров. Так, алюминированный полибутадиен при реакции с серой был превращен в полимер, содержащий меркаптогруппы и сульфидные мостики [27].

Согласно [88, 89], состав продуктов реакции триалкилатов алюминия с элементарным селеном зависит от соотношения реагентов. Эквимольные количества ТЭА или ТИБА и селена дают после гидролиза продуктов реакции селеноводород, углеводород и селенол. При соотношении АОС: Se, равном 1: 2, наряду с селеном были получены селениды и диселениды.

$$\begin{split} R_3Al + Se &\xrightarrow{\mathbf{H}_2O} H_2Se \ \dot{-} \ RH + RSeH, \\ R_2Al + 2Se &\xrightarrow{\mathbf{H}_2O} RSeH \ \dot{+} \ RSeR + RSeSeR + RH. \end{split}$$

Сернистый ангидрид реагирует с АОС весьма энергично, давая алюминийсульфинаты, причем реакция идет с участием всех связей Al—C.. В частности, Циглер и сотр. [53, 90] описывают практически количест-

венное получение н.октан- и н.додекансульфиновых кислот при взаимодействии  $SO_2$  с соответствующими AOC. В ряде случаев авторы отмечали выделение элементарной серы, что указывает на протекание восстановления  $SO_2$ . Вместо триалкилатов алюминия могут быть использованы

$$R_3Al + 3SO_2 \longrightarrow Al(O_2S - R)_3 \xrightarrow{H_2O} R - SO_2H \qquad (R = C_2H_5, C_3H_7, C_{12}H_{25}).$$

их эфираты [91—93] или диалкилалюминийгалогениды [93]. Отмечается, что последние реагируют с  $SO_2$  быстрее, чем триалкилаланы. В самое последнее время реакция  $SO_2$  с триалкилатами алюминия

В самое последнее время реакция SO<sub>2</sub> с триалкилатами алюминия была использована для синтеза сульфиновых кислот белее сложного строения, которые далее были превращены в сульфоны путем обработки натрийсульфинатов галогеналкилами [94]. Так, три(циклогексенилэтил)алюминий с высоким выходом превращается в сульфиновую кислоту XXXIV и далее сульфон XXXV. АОС из стирола дает смесь сульфиновых кислот XXXVI, XXXVII, превращенных в сульфоны XXXVIII, XXXIX. Реакция дикамфенилалюминий пидрида с SO<sub>2</sub> идет менее гладко, выход сульфиновой кислоты XL не превышает 40%.

Образование сульфинатов алюминия из АОС и SO<sub>2</sub> является типичным примером электрофильного расщепления связи металл—углерод, протекающего по схеме [95]. Сульфинаты, образующиеся из триалкилатов

алюминия, представляют собой циклические восьмичленные комплексы типа XLI. Такое же строение имеют сульфинаты, которые получены из алкилалюминийдихлоридов [96]. Алюминийтриалкилы энергично взаимо-действуют с серным ангидридом. Строение продуктов реакции зависит от соотношения реагентов. Так, обработка ТМА или ТЭА в растворе пентана свежесублимированным SO<sub>3</sub> при —50—30° С дает соответствующие диалкилалюминийсульфонаты, гидролиз которых дает две молекулы углеводорода и молекулу алкилсульфокислоты [97, 98]. Согласно [99—101], реакцию, приводящую к исчерпывающему расщеплению всех связей А1—С,

лучше всего проводить, добавляя трехокись серы к комплексам АОС с эфирами или триэтилфосфатом. Именно так были получены бензил, 2-фенилэтил- и арилсульфокислоты.

$$R_3A1 \xrightarrow{SO_3} R_2A1 \xrightarrow{O} SO_3A1R_2 \xrightarrow{H_3O^+} RH + RSO_3H$$
 $R_3A1 \xrightarrow{3SO_3} Al(O_3SR)_3 \xrightarrow{H_3O^+} 3RSO_3H.$ 

Реакция двухлористой серы с АОС исследована на примере ТИБА. Было констатировано образование смеси сульфида, дисульфида и трисульфида. Если использовать однохлористую серу, то наряду с указанными веществами образуются полисульфиды [88].

$$R_3Al + SCl_2 \longrightarrow RSR + RS_2R + RS_3R$$
  
 $R_3Al + S_2Cl_2 \longrightarrow RSR + RS_2R + RS_3R + RS_xR$   $(R = i-C_3H_9)$ .

Как показано авторами патентов [102—104], триалкилаланы, диалкилалюминийхлориды и диалкилалюминийалкоксиды реагируют с оксихлоридами серы. Так, хлористый тионил дает сульфоксиды [101], тогда как исход реакции с сульфурилхлоридом зависит от условий и соотношения реагентов. При добавлении АОС к раствору SO<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> были получены алкилсульфохлориды. Избыток АОС дает сульфоксиды и алкилхлориды [102, 103].

RC1 + RSOR 
$$\leftarrow$$
 R<sub>3</sub>Al + SO<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>  $\longrightarrow$  RSO<sub>2</sub>Cl,  
R<sub>3</sub>Al + SOCl<sub>2</sub>  $\longrightarrow$  RSOR.

Реакция триалкилаланов с сероуглеродом впервые исследована польскими авторами [105], которые показали, что ТЭА реагирует с CS<sub>2</sub>, давая после гидролиза третичный меркаптан и сероводород.

$$3AlR_3 \xrightarrow{CS_2} R_3CSAlR_2 + R_2AlSAlR_2 \xrightarrow{H_2O} R_3CSH + H_2S$$
 (R = C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>).

Эти данные были подтверждены в работе [97].

Сероокись углерода взаимодействует с триалкилаланами, давая производные тиокарбоновых кислот, существующих в виде димеров [106, 107].

$$AIR_3 + COS \longrightarrow R_2AI \xrightarrow{O} AIR_2 \xrightarrow{H_2O} R - C \xrightarrow{O} SH$$

Реакция АОС с PCl<sub>3</sub> в принципе может являться удобным методом получения фосфинов. Как показали Захаркин и Охлобыстин [108], выходы фосфинов тем ниже, чем большее число атомов хлора замещается на алкильную группу. Так, выходы алкилдихлорфосфинов составляют 40—

60%, тогда как триэтилфосфин был получен с выходом 30%. Из уравнения реакции видно, что главным препятствием к гладкому протеканию реакции является образование устойчивых комплексов фосфинов с галогенидами алюминия. Для предотвращения этого в реакционную смесь вводят вещества, связывающие хлориды алюминия в более прочные комплексы. Освобождающийся фосфин может быть выделен перегонкой. В частности, авторы работ [109, 110] добавляли эфир. Диалкилфосфинхлориды выделялись в виде кислот типа R2POH или R2PO2H. Согласно [111], при

получении CH<sub>3</sub>PCl<sub>2</sub> из МАДХ или ДМАХ и PCl<sub>3</sub> в качестве комплексообразователей хлористого алюминия нужно использовать хлорокись фосфора или бензилцианид.

$$CH_3AlCl_2 + PCl_3 \longrightarrow CH_3PCl_2AlCl_3 \xrightarrow{C_6H_5CH_4CN} CH_3PCl_2 + C_6H_5CH_2CNAlCl_3.$$

#### ЛИТЕРАТУРА

- 1. K. Ziegler, F. Krupp, K. Zosel. Angew. Chem., 67, 425 (1955).
- 2. K. Ziegler, F. Krupp, K. Zosel. Lieb. Ann., 629, 241 (1960). 3. A. M. Сладков, В. А. Маркевич, Ч. А. Явич, Л. А. Лунева, В. И. Чернов. ЦАН СССР, 119. 1159 (1958). 4. H. Hock, F. Erast. Chem. Ber., 92, 2716, 2732 (1959). 5. Г. А. Разусаес, А. И. Грассский, К. С. Минскер, М. Д. Белова. ДАН СССР, 152,

- Г. А. Разуваев. Труды по химии и хим. технол. (Горький), вып. 3, 373 (1960).
- 7. Г. А. Разуваев, Г. Г. Петухов. Труды по химии и хим. технол. (Горький), вып. 1,
- 8. A. Davies, C. Hall. J. Chem. Soc., 1963, 1192. 9. M. A. Маргулис, Л. К. Путилина, А. Т. Меняйло, И. М. Крикун. Ж. физ. хим., 46, 1754 (1972).
- 10. Л. К. Путилина, М. А. Маргулис, А. Т. Меняйло, И. М. Крикун, Ю. З. Кара-10. Л. В. Путилина, М. А. Мареулис, А. Г. Менжил, П. А. Т. Менкило, М. А. Мареулис, Л. К. Путилина. Нефтехимия, 16, 107 (1976).
  11. А. Т. Менкило, М. А. Маргулис, Л. К. Путилина. Нефтехимия, 16, 107 (1976).
  12. Пат. США 3475476 (1966); РЖХим., 23Н111П (1975).
  13. Пат. США 3016397 (1962); С. А., 56, 12945 (1962).
  14. Пат. США 3651131 (1972); С. А., 76, 139921 (1972).
  15. Пат. США 3641085 (1972); С. А., 76, 99100 (1972).

- 16. А. Т. Меняйло. Высшие жирные спирты. М., «Химия», 1970, с. 208.

- 17. S. Warwel, W. Laar. Lieb. Ann., 1975, 642.
  18. В. П. Юрьев. Докт. дисс. М., ИНХС АН СССР, 1975.
  19. И. А. Гайлюнас. Канд. дисс. Уфа, БГУ, 1974.
  20. В. П. Юрьев, Г. А. Толстиков, Й. А. Гайлюнас, Л. В. Спирихин. ЖОХ, 45, 2312 (1975).
- 21. В. П. Юрьев, Г. А. Гайлюнас, Г. А. Толстиков. ЖОХ, 42, 2111 (1972).
- 22. В. П. Юрьее, Г. А. Толстиков, Г. А. Гайлюнас. Сб. «Химия и технология элементоорганических соединений и полимеров». Казань, 1972, 31 с.
- тоорганических соединении и полимеров». Казана, 1972, 31 с.
  23. И. М. Салимгареева. Канд. дисс. Уфа, БГУ, 1973.
  24. В. П. Юрьев, И. М. Салимгареева, Г. А. Толстиков, С. Р. Рафиков, В. И. Хвостенко. ДАН СССР, 203, 1097 (1972).
  25. Л. И. Захаркин, Л. А. Савина. Изв. АН СССР, серия хим., 1967, 78.
  26. Г. А. Гайлюнас. Канд. дисс. Уфа, БГУ, 1976.
  27. А. В. Кучин. Канд. дисс. Уфа, БГУ, 1976.

- 28. G. Natta, P. Pino, G. Mazzanti, P. Longe, F. Bernardini. J. Am. Chem. Soc., 81. 2561 (1959).
- 29. И. Reinheckel, K. Haage, H. Ludwig, J. prakt. Chem., 317, 359 (1975). 30. В. П. Юрьев, Г. А. Гайлюнас, Г. А. Толстиков. ЖОХ, 42, 2459 (1972).

- 31. R. Schimpf, P. Heimbach. Chem. Ber., 103, 2122 (1970).
- 32. В. П. Юрьев, А. В. Кучин, Т. О. Яковлева, Г. А. Толстиков. ЖОХ, 44, 2089 (1974).33. В. П. Юрьес, Г. А. Толстиков, А. В. Кучин, Т. О. Яковлева. III Советско-педий-
- ский симпознум по химии природных соединений. Тезисы докладов. Ташкент, «Фан», 1973, 179 с. 34. J. Eisch, N. Burlinson. J. Am. Chem. Soc., 98, 753 (1976). 35. H. Benn, J. Brauat, G. Wilke. Lieb. Ann., 1974, 189. 36. C. Prevost. Compt. rend., 266, 1617 (1968).

- 37. В. П. Юрьев, Г. А. Толстиков, И. М. Салимгареева, А. В. Кучин, В. И. Хвостенко. ЖОХ, 43, 2071 (1973).
- 38. G. A. Razuvaev. Angew. Chem., 80, 126 (1968). 39. Г. А. Разуваев, Е. В. Митрофанова. ЖОХ, 38, 249 (1968).
- 40. G. Schmitt, B. Hessner, P. Kramp, B. Obberts. J. Organomet. Chem., 122, 295 (1976). 41. Пат. США 2786860 (1957); С. А., 51, 12130a (1957).

- 42. K. Ziegler, H. Martin, F. Krupp. Lieb. Ann., 629, 14 (1960).
  43. F. Asinger, B. Fell, R. Janssen. Chem. Ber., 97, 2515 (1964).
  44. F. Asinger, B. Fell, R. Osberghaus. Chem. Ber., 104, 1332 (1971).
  45. А. М. Сладков, Л. К. Лунева. ЖОХ, 28, 2894 (1958).
- 46. Пат. США 3686250 (1969); РЖХим., 13Н111П (1973).
- 47. C. C. Шаванов. Канд. дисс. Уфа, БГУ, 1975.
- 48. С. С. Шаванов, У. М. Джемилев, Г. А. Толстиков. Изв. АН СССР, серия хим., 1974, 214.
- 49. У. М. Джемилев, С. С. Шасанов, Г. А. Толстиков. Изв. АН СССР, серия хим., 1976, 862.

- 50. R. Rienäcker. Chimia, 27, 97 (1973).
  51. V. Grignard, H. Jenkins. Compt. rend., 179, 89 (1924).
  52. H. Gilman, K. Marple. Rec. Trav. Chim., 55, 133 (1936).
  53. K. Ziegler, F. Krupp, K. Weyer, B. Larbig. Lieb. Ann., 629, 251 (1960).
  54. В. П. Юрьев, И. М. Салимареева, А. В. Кучин, Г. А. Толстиков. Изв. АН СССР, серия хим., 1973, 1667.
- 55. В. П. Юрьев, А.В. Кучин, Г.А. Толстиков. Изв. АН СССР, серия хим., 1974, 853.

- 56. Пат. США 3872144 (1973); РЖХим., 2H172П (1976). 57. Л. И. Захаркин, В. В. Гавриленко. ДАН СССР, 118, 713 (1958). 58. Л. И. Захаркин, В. В. Гавриленко. ИЗВ. АН СССР, ОХН, 1963, 1147.
- 59. Л. И. Захаркин, В. В. Гавриленко, Л. Л. Иванов. ЖОХ, 37, 992 (1967).
- 60. Л. И. Захаркин, В. В. Гавриленко, Л. Л. Иванов. Изв. АН СССР, серия хим., 1964, 2066.
- 61. K. Ziegler. Angew. Chem., 68, 721, 728 (1956). 62. Л. Н. Захаркин, В. В. Гавриленко, Изв. АН СССР, ОХН, 1959, 1507.
- 63. J. Eisch, R. Husk. J. Organomet. Chem., 64, 41 (1974).
- 64. Пат. США 2827458 (1956); Chem. Zentr., 9732 (1959).
- 65. Пат. США 2864842 (1958); С. А., 7014 (1959).
- 66. G. Zweifel, R. Steel. J. Am. Chem. Soc., 89, 2754 (1967).
- 67. G. Zweifel, R. Steel. Ibid., p. 5085. 68. J. Eisch, M. Foxton. J. Organomet. Chem., 11, P7 (1968).
- 69. G. Smith, D. McDaniel, E. Briehl, C. Hollingsworth. J. Am. Chem. Soc., 82, 3560 (1960).
- 70. Л. Л. Иванов, В. В. Гавриленко, Л. И. Захаркин. Изв. АН СССР, серия хим., 1964, 1989.
- 71. Л. И. Захаркин, В. В. Гавриленко, Л. Л. Иванов. ЖОХ, 35, 1676 (1965). 72. Б. А. Палей, В. В. Гавриленко, Л. И. Захаркин. Изв. АН СССР, серия хим., 1969, 2760.
- 73. Л. И. Захаркин, В. В. Гавриленко. Изв. АН СССР, ОХН, 1963, 1882.
- 74. Пат. США 2691668 (1954); С. А., 49, 11685 (1955).
- 75. K. Ziegler, H. Gellert, H. Martin, K. Nagel, J. Schneider. Lieb. Ann., 589, 91 (1954).
- 76. Л. И. Захаркин, О. Ю. Охлобыстин. Изв. АН СССР, ОХН, 1958, 1278. 77. Л. И. Захаркин, В. В. Гавриленко. Изв. АН СССР, ОХН, 1959, 151, 166.
- 78. S. Bartkiewicz, J. Robinson. Anal. Chim. Acta, 20, 326 (1959).
- 79. Пат. США 2935536 (1956); C. A., 54, 19481 (1960).

- 80. Пат. США 3283019 (1963); C. A., 66, 55008 (1967).
- 81. Пат. США 3255257 (1961); C. A., 65, 3744 (1966).
- 82. Л. И. Захаркин, В. В., Гаериленко, Л. И. Иванов. ЖОХ, 37, 550 (1967).
  83. Пат. США 3304317 (1961); С. А., 66, 415788 (1967).
  84. G. Zweifel, C. Whitney. J. Am. Chem. Soc., 89, 2753 (1967).
  85. G. Zweifel, J. Snow, C. Whitney. J. Am. Chem. Soc., 90, 7139 (1968).
  86. G. Wilke, H. Müller. Lieb. Ann., 629, 222 (1960).
  87. Пат. ФРГ 1179194 (1963); С. А., 62, 453 (1965).

- 88. Л. И. Захаркин, В. В. Гавриленко. Изв. АН СССР, ОХН, 1960, 1391.

- 89. Пат. ФРГ 1031306 (1958); С. А., 54, 17269 (1960).
  90. Пат. ФРГ 1050762 (1957); С. А., 55, 2483 (1961).
  91. E. Baker, H. Sisler. J. Am. Chem. Soc., 75, 5193 (1953).
  92. J. Weidlein. Angew. Chem., Int. Ed., 8, 927 (1969).
  93. J. Weidlein. J. Organomet. Chem., 24, 63 (1970).
- 94. А.В. Кучин, Л.Й. Ахметов, В.П. Юрьев, Г.А. Толстиков. ЖОХ, 48, 469 (1978).
- 95. J. Witzthum, E. Lindner. Angew. Chem., 83, 315 (1971). 96. J. Weidlein. J. Organomet. Chem., 49, 257 (1973).
- 97. H. Schmidbaur, L. Sechser, M. Schmidt. J. Organomet. Chem., 15, 77 (1968). 98. H. Olapinski, J. Weidlein, H. Hausen. J. Organomet. Chem., 64, 193 (1974). 99. Пат. США 3121737 (1964); С. А., 60, 10550 (1964).

- 100. Hat. CIIIA 3311650 (1967); C. A., 60, 10300 (1964).
  101. Hat. GPF 1158057 (1963); C. A., 60, 10550 (1964).
  102. Hat. CIIIA 3076044 (1963); C. A., 58, 13792 (1963).
  103. Hat. GPF 1124033 (1962); C. A., 57, 11023 (1962).
  104. Epht. hat. 879900 (1961); C. A., 56, 14084 (1962).
  105. W. Dahlig, S. Pasynkiewicz, T. Wojnarowski. Roczn. Chem., 34, 401 (1960).

- 105. W. Dahitg, S. Pasynkiewicz, T. Wojnarowski. Roczh. Chem., 34, 401 (19 106. J. Weidlein. J. Organomet. Chem., 32, 181 (1971). 107. H. Reinheckel, D. Jahnke. Chem. Ber., 99, 23 (1966). 108. O. Ю. Охлобыстин, Л. И. Захаркин. Изв. АН СССР, ОХН, 1958, 1006. 109. Л. И. Захаркин, О. Ю. Охлобыстин. ДАН СССР, 116, 236 (1957). 110. Л. И. Захаркин, О. Ю. Охлобыстин. ДАН СССР, 88, 87 (1953). 111. Пат. США 3840576 (1974); С. А., 83, 10398 (1975).

# АЛЮМИНИЙОРГАНИЧЕСКИЙ СИНТЕЗ НА ОСНОВЕ СОЕДИНЕНИЙ, СОДЕРЖАЩИХ ФУНКЦИОНАЛЬНЫЕ ГРУППЫ

# РЕАКЦИИ СО СПИРТАМИ

АОС легко реагируют со спиртами по связи Al—C, давая алкоголяты и лишь при низких температурах (— $80^{\circ}$  C) удалось получить молекулярные комплексы типа  $AlR_3 \cdot ROH$ .

Недавно было показано, что взаимодействие ТМА с насыщенными спиртами при повышенных температурах приводит к совершенно иным результатам. Как сообщают авторы работ [1—3], ТМА является метилирующим агентом, что может быть использовано для проведения исчерпывающего метилирования спиртов. Реакция протекает гладко для третичных спиртов и арилкарбинолов. Из трет. бутанола был получен неопентан, а 1,1-дифенилэтанол и трифенилкарбинол превращены соответственно в 2,2-дифенилпропан и 1,1,1-трифенилэтан. Реакционная способность спиртов в реакции метилирования заметно отличается. Например, арилкарбинолы реагируют при 120° С, тогда как для превращения 1-адамантанола в 1-метиладамантан необходимо нагревание до 200° С. Вторичные и первичные алифатические спирты вообще не удалось ввести в реакцию.

$$(C_{6}H_{5})_{2}CHCH_{2}OH \xrightarrow{TMA} (C_{8}H_{5})_{2}CH-CH_{2}CH_{3},$$

$$(C_{6}H_{5})_{3}COH \xrightarrow{TMA} (C_{6}H_{5})_{3}C-CH_{3},$$

$$C_{6}H_{5}OH \xrightarrow{TMA} C_{6}H_{5}OH$$

Интересно отметить, что метилирование третичных циклических спиртов идет с частичным обращением конфигурации хирального центра. Так, согласно [3], стереоизомерные 4-трет.бутил-1-этилциклогексанолы (I—II) превращаются в смесь цис- и транс-4-трет.бутил-1-метил-1-этилциклогексанов (III—IV). Реакция идет под действием трехкратного избытка ТМА в присутствии следов воды, играющей роль катализатора. Сообщается также, что побочными продуктами реакции являются углеводороды V, VI, образовавшиеся в результате элиминирования гидроксила. Сложнее проходит реакция ТМА со стереоизомерными винилкарбино-

Сложнее проходит реакция ТМА со стереоизомерными винилкарбинолами VII, VIII. Общий выход продуктов метилирования для каждого изомера не превышает 30%, причем на долю ожидаемых изомерных углеводородов IX, X приходится 13—23%. В качестве главного продукта был получен 4-трет. бутилпропилиденциклогексан (XI), образование которого связано со скелетной перегруппировкой соединений IX, X, протекающей в жестких условиях под действием ТМА.

Тот факт, что реакция катализируется протонными кислотами  $(H_2O, CH_3CO_2H$  и т. д.) и протекает с частичным обращением копфигурации, позволил предложить для нее карбкатионный механизм [2]. На первой стадии происходит взаимодействие ТМА с молекулой спирта, приводящее к алюмоксану XII, существующему в димерной форме XIIa. Далее следует миграция метильной группы, приводящая к метилированному производному.

$$R_{3}C-OH + (CH_{3})_{3}Al \longrightarrow (CH_{3})_{2}Al-O-CR_{3},$$

$$XII$$

$$2(CH_{3})_{3}Al + H_{2}O \longrightarrow (CH_{3})_{3}Al...O-Al(CH_{3})_{2} + CH_{4}$$

$$CR_{3}$$

$$CH_{3}$$

$$CH$$

Ненасыщенные спирты образуют с AOC алкоголяты, которые далее могут вступать в реакцию гидроалюминирования [4]. Следует отметить, что в одной из работ сообщалось о неудачной попытке гидроалюминирования алюмината аллилового спирта [5].

Захаркин и Савина [4] показали возможность получения алюминийгетероциклов, путь образования которых ясен из приводимой ниже схемы. Важным обстоятельством является обязательное применение некоторого избытка ДИБАГ, в отсутствие которого циклизация первоначально образовавшегося АОС XIII не происходит. Таким образом, из аллилового спирта был получен Al-изобутил-1,2-оксаалюмолан (XIV), из 3-бутенола — соединение XV. Окисление АОС XIII—XV приводит после гидролиза к соответствующим диолам.

Наличие различных заместителей у атома алюминия в соединении XIV позволяет провести ряд селективно протекающих превращений. Так, при 0° C AOC XIV количественно реагирует с одним молем брома, давая после гидролиза изобутилбромид и н.пропанол. Карбоксилирование даже в жестких условиях (250°, 250 атм  $CO_2$ ) идет практически только за счет связи C-i- $C_4H_9$ , что доказывается образованием главным образом изовалериановой кислоты и лишь следов  $\gamma$ -оксимасляной кислоты [6].

$$\begin{array}{c} & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & &$$

Согласно [7], алюминийгетероциклы могут быть получены из аллильных спиртов, содержащих дизамещенную двойную связь. Так, 2-пентен-4-ол реагирует с ТИБА, давая алкоголят, который в присутствии ДИБАГ при 140° С циклизуется с образованием АОС XVI. Его структура подтверждается образованием 2-пентанола и изобутана при гидролизе и 2,4-пентандиола и изобутанола при окислении. Этот же путь был использован для синтеза некоторых циклических спиртов и диолов. Например, транс-1-окси-2,5,9-циклододекатриен с ТИБА образует алкоголят, превращение которого в алюмогетероцикл XVII идет в присутствии ДИБАГ при 150° С. Гидролизом XVII был получен транс-циклододекадиенол (XVIII), тогда как окисление привело к диолу XIX [7].

На протекание внутримолекулярной циклизации сильное влияние оказывают стереохимические факторы. *транс*-Пинокарвеол (XX) дает с ТИБА только алкоголят. Циклизация в алюмоксид XXI невозможна из-за аксиального расположения гидроксильной группы [7].

Весьма характерным свойством оксаалюмоланов является их способность к образованию производных циклопропана при пиролизе; соответственно из циклогексаналюмоксидов были получены производные циклобутана [8].

$$R^{1}$$
 $R^{1}$ 
 $R^{1}$ 

Следует отметить, что комплексы, имеющие фрагмент циклоалюминий-оксида, образуются при взаимодействии аллильных спиртов с  $LiAlH_4$ , а также при восстановлении этим реагентом  $\alpha$ ,  $\beta$ -ненасыщенных альдеги-

дов, кетонов и эфиров кислот. Эти комплексы при пиролизе дают производные циклопропана наряду с непредельными углеводородами.

$$\begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\$$

Гидроалюминирование аллильных спиртов с помощью LiAlH<sub>4</sub> протекает внутримолекулярно. Особенно легко эта реакция идет, если одним из заместителей при двойной связи является ароматический радикал. Согласно [9], реакция трет.бутил-3-фенилаллилового спирта с LiAlH<sub>4</sub> протекает по следующей схеме, доказанной с помощью дейтерометки [9].

Ацетиленовые спирты, содержащие аллильную гидроксильную группу, восстанавливаются LiAlH<sub>4</sub> до α, β-ненасыщенных спиртов. Восстановление обычно проходит стереоспецифично и продукты имеют Е-конфигурацию. Так, например 2-бутин-1-ол был восстановлен в Е-кротиловый спирт [10].

Восстановление тройной связи 2-бутин-1,4-диола с помощью LiAlH<sub>4</sub> происходит более стереоспецифично, чем при использовании ДИБАГ. Однако, отмечается, что выходы (E)-2-бутен-1,4-диола и в том и в другом случае небольшие [11]. Реакция ДИБАГ с 1-этинилциклогексанолом при 60° С приводит к 1-винилциклогексанолу с выходом 48%.

Согласно последним данным [12], существенное влияние на стереоселективность восстановления ацетиленовых спиртов оказывает растворитель. Так, 3-гептинол при обработке LiAlH<sub>4</sub> в диоксане дает *транс*-3-гептенол, тогда как в изопропиловом эфире образуется смесь Z- и E-спиртов с преобладанием первого (75%).

Таблица 1 Гидроалюминирование изомерных гексенолов ДИБАГ [15]

	Исходные генсенолы, %							
Образую <b>щи</b> еся диолы	2-гексенол		3-гексенол		4-гексенол			
Copasylomacon Amora	_	+	-	+	-	+		
1,2-Гександиол	31	8	-	_	_	-		
1,3-Гександиол	69	36	87	19	_			
1,4-Гександиол	_	11	13	11	79	12		
1,5-Гександиол	_	4	_	4	21	8		
1,6-Гександиол	_	42	_	66	_	80		
бщий выход диолов	8	24	29	46	34	64		

Примечание. + Использование  $Ti(OC_4H_4)_4$ , — без  $Ti(OC_4H_4)_6$ .

Гидроалюминирование непредельных спиртов различного строения было успешно использовано для синтеза диолов. В частности, 4-пентенол [4] и 2,7-октадиенол [7, 13] реагируют с ТИБА, давая алкоголяты, а затем полимерные АОС XXII, XXIII, при окислении которых образуются 1,5-пентандиол и транс-2-октен-1,8-диол. Как видно, в указанных случаях циклизации не происходит из-за трудности образования 7- и 10-членных циклов. Полимерные АОС XXIV, XXV были получены при взаимодействии 4-винилциклогексанола и 4-циклооктенола с ТИБА. Окисление АОС привело к диолам [7, 13].

Согласно данным Азингера с сотр. [14, 15], в ряде случаев гидроалюминирование аллильных спиртов может приводить после окисления к образованию некоторого количества 1,2-диолов. Например, из 2-гексенола с выходом 8% была получена смесь 1,2- и 1,3-гександиолов в соотношении 31: 69. Интересным является наблюдение авторов о возможности получения  $\alpha$ ,  $\omega$ -диолов из непредельных спиртов с внутрицепной двойной связью при действии ДИБАГ в присутствии  $Ti(OC_4H_8)_4$ . Реакция алкоголятов с ДИБАГ идет при  $100^\circ$  С.

ОА
$$1R_2$$
 —  $OH$  —  $OH$ 

В табл. 1 приведены данные, демонстрирующие возможность превращения в гександиолы гексенолов различного строения.

# РЕАКЦИИ С ПРОСТЫМИ ЭФИРАМИ

Простые эфиры образуют с АОС молекулярные комплексы, имеющие, как правило, состав 1:1. Однако для некоторых эфиров (диоксап, ТГФ) известны комплексы состава 1:2 и 2:1. Большинство комплексов весьма прочно, многие удалось перегпать в вакууме. Разложение эфиратов наступает при нагревании, причем температура разложения зависит от строения составляющих. Например, эфират ТЭА разлагается при 250° С последующему уравнению [16]:

$$(C_2H_5)_3Al \cdot O(C_2H_5)_2 \xrightarrow{t} C_2H_4 + C_2H_6 + (C_2H_5)_2AloC_2H_5.$$

Термическое превращение тетрагидрофураната три(трет.бутил)алюминия идет при 170° С с внутримолекулярным восстановлением [17]

Комплекс ДИБАГ с ТГФ расщепляется, давая бутилокси(диизобутил)алюминий [18].

Расщепление С—О-связей в диглиме под действием диметилалюминийгидрида наступает уже при 80° С, приводя к алкоголятам трех типов [19]: (CH<sub>3</sub>OCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>

$$(CH_3)_2AlH$$

$$\downarrow \qquad \qquad \downarrow$$

$$[(CH_3)_2AlOCH_2CH_2]_2O + (CH_3)_2AlOCH_2CH_2OCH_3 + (CH_3)_2AlOCH_2CH_2OCH_3.$$

Интересно протекает вэаимодействие ТГФ с ДЭАХ в присутствии металлического калия. Продуктом реакции является тетрагидрофуранат АОС (XXVI) [20].

$$2R_2AICI + 2\sqrt{\phantom{+}} + 2K \longrightarrow R_2AIO(CH_2)_4$$
  $-AIR_2 \cdot O$  + 2KCI.

Циклические эфиры оксетанового типа очень легко взаимодействуют  ${\bf c}$  соединениями типа ( $C_2H_5$ )<sub>2</sub>AlX. Как видно из приводимой ниже схемы, эта реакция может служить удобным методом получения 3-дизамещенных пропанолов [21].

$$\begin{array}{c} \text{R} \\ & -$$

Реакция оксетанов с ДЭАГ приводит к восстановительному расщеплению с образованием диэтилпропилоксиалюминия. Исход реакции оксетанов с ТЭА зависит от температуры: ниже 100° С происходит образование уже упомянутого соединения, тогда как повышение температуры приводит к введению этильного радикала.

$$\begin{array}{c} R \\ R \\ \hline \begin{array}{c} & \\ & \\ \end{array} \\ O \end{array} \xrightarrow{\begin{array}{c} (C_2H_5)_2A\mathrm{IH} \\ T3A<100^0 \end{array}} (C_2H_5)_2A\mathrm{IOCH}_2CR_2CH_3 \\ \hline \begin{array}{c} & \\ \end{array} \\ & \\ \end{array} \xrightarrow{\begin{array}{c} T3A \\ >100^0 \end{array}} (C_2H_5)_2A\mathrm{IOCH}_2CR_2CH_2C_2H_5 \end{array} \qquad (R=H, CH_3, CH_2CI). \end{array}$$

Интересно отметить, что при взаимодействии оксетана (R=H) с ТЭА в ароматических растворителях образуются продукты алкилирования типа XXVII. Для замещенных оксетанов ( $R=CH_3$ ,  $CH_3Cl$ ) наблюдалось только восстановление [21].

$$\begin{array}{c} R \\ R \\ \hline \\ O \end{array} \xrightarrow{T\ni A} (C_2H_5)_2AlOCH_2 - CR_2 - CH_3 \\ \hline \\ A_{rH} \\ \hline \\ (C_2H_5)_2Al - O - CH_2 - CH_2 - CH_2 - Ar \\ \hline \\ XXVII \end{array} \qquad (R=CH_3, CH_2Cl).$$

В недавно опубликованном патенте показано, что ДИБАГ и ТИБА могут быть использованы для расщепления эфиров стероидов эстранового типа [22]. Выходы, как правило, весьма высоки (80—95%).

Согласно [23], реакция расщепления диалкиловых, диариловых, или алкилариловых эфиров ТЭА может быть инициирована фотохимически. Реакция идет при компатной температуре и УФ-облучении, давая углеводороды, спирты или фенолы.

$$R_{1} - O - R_{2} \xrightarrow{\textbf{T3A, hv}} R_{1}H + R_{2}H + R_{1} - R_{2} + R_{2} - C_{2}H_{5} + R_{1}OH + R_{2}OH.$$

Для эфиров, содержащих двойную или тройную углерод—углеродную связь, также характерно образование комплексов, которые устойчивы до 20° С. При более высокой температуре происходят реакции, затрагивающие как двойную, так и эфирную связи. Так, при взаимодействии эквимольных количеств ТЭА и аллилиропилового эфира не происходит реакции присоединения по двойной связи, а имеет место расщепление углерод — кислородной связи аллильной группы с образованием пропоксидиэтилалюминия и 1-пентена [24]. Присоединение не наблюдается даже в том случае, когда применяют мольный избыток ТЭА. По этой же схеме происходит взаимодействие и других алкил- и арилаллиловых эфиров.

Как предполагают авторы, неспособность ТЭА присоедипяться по двойной связи изученных аллильных эфиров может быть объяснена снижением электронной плотности у гетероатома в результате комплексообразования, что приводит к уменьшению активности двойной связи.

$$(C_2H_5)_3Al + H_2C = CH - CH_2 - OC_3H_7 \longrightarrow (C_2H_5)_2AlOC_3H_7 + C_2H_5CH_2CH = CH_2.$$

В отличие от ТЭА, ДИБАГ легко присоединяется по двойной связи ненасыщенных эфиров с образованием смешанных АОС с заместителем в алкильном радикале. Так, например, из пропилаллилового эфира и ДИБАГ с хорошим выходом был получен 3-пропоксипропилдиизобутилалюминий (XXVIII,  $R = C_3H_7$ ). Аналогичное соединение образуется из этилаллилового эфира.

Соединения типа XXVIII легко перегоняются и термически довольно устойчивы.

Реакция ДИБАГ с фенилаллиловым эфиром приводит к расщеплению С—О-связи аллильной группы с образованием в конечном счете фенола [24]. При более подробном изучении этой реакции [25] оказалось, что в газообразных продуктах, образующихся в процессе реакции, кроме пропилена содержится также циклопропан в количестве 41—43%. Образование циклопропана в этом случае объясняют только тем, что при взаимодействии ДИБАГ с фенилаллиловым эфиром наряду с гидрогенолизом происходит также присоединение по двойной связи с образованием у-феноксизамещенного АОС XXIX, которое в условиях реакции (90—100° С) распадается. Соединение XXIX менее устойчиво, чем соответствующие алкоксипроизводные, по-видимому, за счет того, что феноксигруппа легче отщепляется в виде аниона, чем алкоксигруппа.

$$\begin{array}{c} & \xrightarrow{\text{OC}_6 \text{H}_5} \xrightarrow{\text{ZHEAT}} & \text{R}_2 \text{AloC}_6 \text{H}_5 + \\ & \downarrow \\ & \downarrow \\ & \text{R}_2 \text{Al} \xrightarrow{\text{CH}_2} & \text{CH}_2 \\ & \text{OC}_6 \text{H}_5 & \text{AloC}_6 \text{H}_5 + \\ & \text{OC}_6 \text{H}_5 & \text{AloC}_6 \text{H}_5 + \\ & \text{XXIX} & \text{CR}_2 \text{AloC}_6 \text{H}_5 & \text{AloC}_6 \text{H}_6 \text{AloC}_6 \text{AloC}_6 \text{H}_6 \text{AloC}_6 \text{AloC}_6 \text{H}_6 \text{AloC}_6 \text{AloC$$

Термолиз внутрикомплексных АОС, образующихся при гидроалюминировании алкилаллиловых эфиров, был предложен Захаркиным [26] в качестве весьма удобного метода синтеза циклопропанов.

Неудачной была попытка гидроалюминирования стереоизомерных дипентениловых эфиров XXX, XXXI. Эти соединения образуются в, виде смеси при гидролизе 4-хлор-2-пентена в присутствии щелочных реагентов [27]. Гидроалюминирование двумя молями ДИБАГ не идет при 100° С, в более жестких условиях (150° С, 20 час.) происходит расщепление С—Освязи, о чем можно судить по образованию после гидролиза 2-пентен-4ола [7]. Интересно отметить зависимость устойчивости молекулярных комплексов ТИБА от стереоизомерии эфиров. Смесь изомеров образует с ТИБА комплекс, при нагревании которого в вакууме отгоняется только практически чистый изомер XXX. Эфир XXXI остается в связанном виде и может быть выделен после разложения комплекса водой. Можно предположить, что комплекс ТИБА с эфиром XXXI вследствие больших стерических затруднений менее устойчив, чем эфират соединения XXX.

Виниловые эфиры реагируют с ДИБАГ с образованием олефинов и алкоксидиизобутилалюминия [24, 25, 28]. Считается, что реакция может протекать по следующим двум воэможным схемам. Первая предусматривает гидроалюминирование с последующим элиминированием эфирного остатка [29], а вторая схема включает образование комплекса с отщеплением олефина через четырехцентровой интермедиат XXXII [30].

$$\begin{array}{c} R_{2}AlH + HC = C - OR' \xrightarrow{\text{MMBAF}} R_{2}Al - CH - CH - OR' \longrightarrow H \\ \downarrow \\ HC = C - OR' \\ \vdots \\ HAlR_{2} & \vdots \\ XXXII & (R = i-C_{4}H_{0}). \end{array}$$

Согласно патенту [31], реакция ДЭАГ с дивиниловым эфиром приводит к гидроалюминированию одной двойной связи с образованием диэтил-рвинилоксиэтилалюминия. Реакция этилалюминийдигидрида с дивиниловым эфиром приводит к этил-бис-(рвинилоксиэтил)алюминию. Взаимодействие ТПА с диаллиловым эфиром приводит после гидролиза к 3,3'-дигидроксипропиловому эфиру и 3-аллилокси-1-пропанолу. Однако эти данные впоследствии не были подтверждены.

Если винильная двойная связь удалена от эфирной группы более чем на два углеродных атома, то протекает только реакция гидроалюминирования [32]. Так, 3-бутенил- и 4-пептенилэтиловые эфиры при взаимодействии с ДИБАГ дают соответственно диизобутил(4-этоксибутил)алюминий и диизобутил(5-этоксипентил)алюминий [33]. Эти соединения являются циклическими внутрикомплексными соединениями, что подтверждается измерением молекулярных весов. Они в значительной степени ассоциированы за счет образования межмолекулярных связей. Соединения термически устойчивы до 200° С. Пиролиз при 230° С приводит соответственно к циклобутану или циклопентану и этоксидиизобутилалюминию.

$$\begin{array}{c} \text{CH}_2\text{--}(\text{CH}_2)_n \\ \text{H}_2\text{C} = \text{CH} - (\text{CH}_2)_n - \text{OC}_2\text{H}_5 \xrightarrow{\text{ДИБАГ}} \text{CH}_2 & \text{O} - \text{C}_2\text{H}_6 \xrightarrow{230^\circ \text{ C}} \\ \\ n = 2, 3 & \text{Al} \\ \text{R} & \text{R} \\ \\ \xrightarrow{} \text{+ R}_2\text{AlOC}_2\text{H}_5 & \text{(R} = i\text{-C}_4\text{H}_9). \end{array}$$

Опыты по гидроалюминированию 1-метокси- и 1-фенокси-2,7-октадиена с помощью ДИБАГ при 80° С показали, что реакция проходит в основном по изолированной винильной группе, давая три-(8-метокси)- и три-(8-фенокси-2-октенил)алюминий. Гидролиз этих АОС приводит к метокси- и фенокси-2-октенам. Авторы работы [13] отмечают, что соединение XXXIII устойчиво в довольно жестких условиях (120° С, 10 час.), в то время как АОС XXXIV в процессе получения частично расщепляется с образованием фенола.

Описано взаимодействие метилиропаргилового эфира с ДИБАГ [25]. По аналогии с гидроалюминированием замещенных ацетиленов можно было бы ожидать протекание реакции присоединения с образованием ненасыщенного АОС. Однако оказалось, что происходит гидрогенолиз эфирной связи с образованием метоксидиизобутилалюминия и аллена. Таким образом, при расщеплении происходит ацетилен-алленовая перегруппировка. Реакция ДИБАГ с 1-метокси-1-гексином приводит к 1-гексину и метоксидиизобутилалюминию [28].

$$\begin{split} \text{HC} &= \text{C} - \text{CH}_2\text{OCH}_3 \xrightarrow{\text{ДИВАГ}} \text{H}_2\text{C} = \text{C} = \text{CH}_2 + \text{R}_2\text{AloCH}_3, \\ \text{C}_4\text{H}_9 \xrightarrow{\text{C}} \text{C} = \text{C} - \text{OCH}_3 \xrightarrow{\text{ДИВАГ}} \text{C}_4\text{H}_9\text{C} = \text{CH} + \text{R}_2\text{AloCH}_3 \end{split} \quad (\text{R} = i\text{-C}_4\text{H}_9). \end{split}$$

# РЕАКЦИИ С НАСЫЩЕННЫМИ АЛЬДЕГИДАМИ И КЕТОНАМИ

Альдегиды и кетоны образуют с триалкилатами алюминия донорноакцепторные комплексы, стабильность которых зависит от строения АОС и карбонильного соединения [33]. Большинство кетонных комплексов устойчиво до 0—20° С, комплексы альдегидов стабильны лишь при низких температурах. Например, комплекс уксусного альдегида с этилэтокси-алюминийбромидом разлагается уже при —20° С [34].

Таким образом, взаимодействие АОС с альдегидами и кетонами начинается с комплексообразования. Дальнейшее превращение комплекса определяется многими причинами, главными из которых являются строение альдегида (кетона) и условия реакции. Установлено, что взаимодействие триалкилатов алюминия с альдегидами и кетонами может протекать в трех направлениях: присоединение (алкилирование), восстановление и енолизация. Последнее превращение может осложняться реакцией конденсации, протекающей между енольным алюминатом и молекулой альдегида или кетона. Естественно, что эти реакции возможны только для енолизующихся карбонильных соединений.

$$\begin{array}{c} R' & R \\ R_2C HC - OAIR & \xrightarrow{H_2O} R_2CHC & OH \\ \hline \textbf{xxxv} & R' \\ \\ R_2CHC & + AIR_3 \longrightarrow R_2CHCHOAIR_2' & \xrightarrow{H_2O} R_2CHCRHOH \\ \hline R & \textbf{xxxvI} \\ \\ R_2CH = COAIR_2' & \xrightarrow{R_2CHCOR} R_2CHCOAIR_2' & \xrightarrow{H_2O} R_2CHC - OH \longrightarrow R_2C = CRCR_2COR \\ \hline R & R_2CCOR & R_2CCOR \end{array}$$

Рассмотрим конкретные примеры. Изучено сравнительно небольшое число альдегидов в реакциях с АОС. Ацетальдегид реагирует с ТЭА и ТИБА уже при  $-70^{\circ}$  С, давая в качестве главных продуктов соединения типа XXXV и XXXVI. Реакция с ТМА начинается лишь при  $-20^{\circ}$  С, приводя к образованию наряду с этими соединениями продуктов вторичных реакций. К числу последних следует отнести сложные эфиры (конденсация Тищенко), а также кетоны, образовавшиеся в результате окисления спиртов по Оппенауэру [35].

$$\begin{array}{c} CH_{3}C \stackrel{Q}{\longrightarrow} CH_{3}CH - OAIR_{2} \stackrel{H_{4}CC}{\longrightarrow} C_{2}H_{5} - OAIR_{2} + RCCH_{3} + CH_{3}CO_{2}CHCH_{3} \\ \downarrow H_{2}O \qquad \qquad \downarrow H_{2}O \\ CH_{2}CH_{3}CH_{2}OH \\ XXXVII \end{array}$$

 $(R = CH_3, C_2H_5, i-C_4H_9).$ 

Согласно [35], соотношение между продуктами несколько зависит от радикала дри атоме алюминия. Провести реакцию совершенно селективно как присоединение с образованием спирта XXXVII удается с применением ТМА при  $-78^{\circ}$  С. Реакция с ТИБА протекает преимущественно как восстановление, приводя к этанолу. Сообщается, что комплекс [( $C_2H_6$ )<sub>2</sub>AlOLi-Al( $C_2H_6$ )<sub>3</sub> реагирует с избытком ацетальдегида, давая исключительно 2-бутанол [35]. Считается, что селективность реакции можно объяснить образованием шестичленного переходного комплекса XXXVIII. Тот факт, что аналогичный комплекс, полученный на основе ТИБА [(i- $C_4H_6$ )<sub>2</sub>AlOLi]-Al(i- $C_4H_6$ )<sub>3</sub>], служит только восстановителем, объясняется существованием интермедиата XXXIX [35].

Высокая восстановительная активность триалкилатов алюминия по отношению к альдегидам отмечена в ряде работ. Так, Меервейн показал, что хлораль и бромаль реагируют с ТЭА, давая трихлор- и трибромэтанолы с выходом не менее 70% [36]. Бензальдегид и анисовый альдегид восстанавливаются ТИБА в бензиловые спирты, коричный альдегид превра-

щается в коричный спирт [37]. При взаимодействии ароматических альдегидов с ТЭА протекают параллельно реакции восстановления в бензиловые спирты и алкилирования с образованием вторичных спиртов [36].

$$R \longrightarrow COH \xrightarrow{TSA} R \longrightarrow CH_2OH + R \longrightarrow CHOH$$

В зависимости от типа заместителя удельный вес алкилирования изменяется. В частности, повышение электроотрицательности заместителя в ряду  $\mathrm{CH_3} < \mathrm{H} < \mathrm{Cl}$  приводит к снижению выхода вторичного спирта и содержание продукта алкилирования в смеси изменяется соответственно (в %) 91, 84, 68. Весьма гладко реагирует с бепзальдегидом тетраметилалюминат лития, давая в качестве единственного продукта 1-фенилэтанол [38].

Довольно обстоятельно исследованы реакции альдегидов с АОС, содержащими ненасыщенные радикалы. Реакции металлоорганических соединений аллильного типа с альдегидами исследованы французскими авторами [39—45]. Было, в частности, показано, что присоединение аллилсесквиалюминийбромида, полученного из бромистого аллила и алюминия, к альдегидам проходит нормально с образованием соответствующих вторичных и третичных спиртов. Следует отметить, что реакция проходит также с формальдегидом, приводя к гомоаллиловому спирту. Выходы в большинстве случаев вполне удовлетворительны (50—70%) [39, 41—43]. АОС с аллильными радикалами более сложного строения в ходе реакции перегруппировываются. Например, циннамилалюминийсесквихлорид реагирует с альдегидами следующим образом [46].

$$C_0H_5CH = CHCH_2Al_{2/3}Cl \xrightarrow{RCOH} RCHOH - CH(C_0H_5)CH = CH_2.$$

Как показали Цвайфель и Стил [47, 48], АОС винильного типа, получаемые из ацетиленов, могут быть использованы для синтеза первичных и вторичных аллильных спиртов. В качестве реагентов используются литиевые ат-комплексы. Характерно, что если ат-комплекс приготавливать, добавляя к ДИБАГ сначала метиллитий, а затем ацетиленовый углеводород, то образующийся после реакции с формальдегидом спирт имеет транстеометрию двойной связи.

$$\begin{array}{c} R_2AlH + CH_3Li \longrightarrow LiAlR_2(CH_3)H \xrightarrow{C_2H_5C \equiv CC_2H_5} \\ \longrightarrow \begin{bmatrix} H \\ H_4C_2 \end{bmatrix} C = C \xrightarrow{C_2H_5} \\ AlR_2CH_3 \end{bmatrix} Li \xrightarrow{CH_5O} \xrightarrow{H} C = C \xrightarrow{C_2H_5} \\ CH_2OH \end{array}$$

Изменение порядка приготовления ат-комплекса ведет к получению геометрических изомеров. Например, в одном из опытов 3-гексин гидроалюминировали действием ДИБАГ (уис-процесс), а затем полученное АОС кватернизовали метиллитием. После обработки комплекса формальдегидом был получен изомерный 2-этил-2-пентенол.

$$C_2H_5C = CC_2H_5 \xrightarrow{R_2AIH} H_5C_2 C = C \xrightarrow{AIR_2} CH_5LI$$

$$\longrightarrow \begin{bmatrix} \text{AlR}_2\text{CH}_3 \\ \text{H}_5\text{C}_2 \end{bmatrix} \text{Li} \xrightarrow{\text{CH}_2\text{O}} \begin{bmatrix} \text{CH}_2\text{O} \\ \text{H}_5\text{C}_2 \end{bmatrix} \text{C} = C \begin{bmatrix} \text{CH}_2\text{OH} \\ \text{C}_2\text{H}_5 \end{bmatrix}$$

Указанная реакция весьма гладко идет с монозамещенными ацетиленами. Так, комплекс, полученный из 1-гексина, ДИБАГ и СН<sub>3</sub>Li, реагирует с формальдегидом и ацетальдегидом, давая 2-гептенол и 3-октен-2-ол [48].

$$C_4H_9C{\equiv}CH\xrightarrow[CH_3L1,\,RCOH]{}C_4H_9$$

$$H$$

$$C=C$$

$$CHROH$$

$$(R=H,\,CH_3).$$

Прево и Гаудемар [49] впервые установили, что пропаргилалюминийсесквибромид, получающийся при действии пропаргилбромида на металлический алюминий в растворе ТГФ, реагирует с альдегидами, давая вторичные ацетиленовые спирты. Эта реакция впоследствии была исследована более подробно авторами работы [50], показавшими возможность синтеза целого ряда спиртов. В частности, в реакцию введены алифатические и ароматические альдегиды. Выходы спиртов 20—70%.

R—COH + HC
$$\equiv$$
CCH<sub>2</sub>Al<sub>2/3</sub>Br  $\longrightarrow$  RCHOHCH<sub>2</sub>—C $\equiv$ CH (R = CH<sub>3</sub>, C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>,  $\alpha$ -фурил).

Как показали Захаркин и Гавриленко [51—53], альдегиды различного строения весьма гладко реагируют с АОС, содержащими ацетиленовые радикалы (табл. 2). Характерно, что в реакцию вступают как ацетиленовые комплексы, так и диалкилалкинилироизводные. Реакции идут согласно следующим схемам:

R'COH + RC
$$\equiv$$
C—Al(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>  $\longrightarrow$  RC $\equiv$ CCHR'OH,  
2R'COH + MAl(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>(C $\equiv$ CR)<sub>2</sub>  $\longrightarrow$  MAl(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>[OCH(R')C $\equiv$ CR]<sub>2</sub>  $\stackrel{\text{H}_2O}{\longrightarrow}$   
 $\longrightarrow$  2RC $\equiv$ CCHR'OH,  
R'  
MAl(C $\equiv$ CR)<sub>4</sub> + 4R'COH  $\longrightarrow$  MAl(O—CH(R')C $\equiv$ CR)<sub>4</sub>  $\stackrel{\text{H}_2O}{\longrightarrow}$  4RC $\equiv$ C—CHOH  
(M = Li, K, Na; R = R' = CH<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>).

Таблица 2 Присоединение ацетиленовых ат-комплексов к альдегидам [51]

Альдегид	Комплексный ацетиленид	Раство- ритель	T, °C	Ацетиленовый спирт	Выход, %
Масляный	$\begin{array}{l} NaAl(C \equiv CH)_4 \\ NaAl(C \equiv CC_4H_9)_4 \\ NaAl(C \equiv CC_4H_9)_4 \\ NaAl(C \equiv CCH_2OCH_3)_4 \\ KAl(C \equiv CC_4H_9)_4 \end{array}$	ТГФ » Пиридин Диглим Диглим	60 60 80 100 100	$C_3H_7CHOHC \equiv CH$ $C_3H_7CHOHC \equiv CC_4H_9$ $C_3H_7CHOHC \equiv CC_4H_0$ $C_3H_7CHOHC \equiv CCH_2OCH_3$ $C_3H_7CHOHC \equiv CC_4H_0$	35 67 51 62 65
Бензойный	NaAl( $C \equiv CC_0H_5$ ) <sub>4</sub> LiAl( $C \equiv CC_6H_5$ ) <sub>4</sub>	ТГФ »	60 60	$C_0H_5CHOHC \equiv CC_6H_5$ $C_6H_5CHOHC \equiv CC_6H_5$	78 74

Согласно [54], альдегиды несколько более сложного строения могут присоединять комплексы ацетиленидов алюминия.

$$\stackrel{\text{p}}{\longleftarrow} \stackrel{\text{CHOHC}}{\longleftarrow} \text{CHOHC}$$

В работе Захаркина с сотр. [55] проведено сравнение реакционной способности непредельных АОС различного строения в реакции с ацетальдегидом. Как видно из схемы, взаимодействие проходит главным образом за счет пепредельного радикала АОС.

$$(i-C_4H_9)_2Al-CR'=CHR^2+CH_5COH\longrightarrow C_4H_9CHOHCH_3+R^2CH=CR'-CHOHCH_3\\ R'=H;\ R^2=C_4H_9\ (76\%),\\ R'=H;\ R^2=i-C_4H_9\ (81\%),\\ R'=R^2=C_2H_5\ (72\%),\\ R^1=R^2=C_6H_5\ (100\%).$$

Исследованию реакций кетонов с АОС посвящена значительно более обширная литература. Алифатические кетоны реагируют с ТЭА одновременно в трех направлениях алкилирования, восстановления и енолизации. Как видно из табл. 3, соотпошение реагентов оказывает заметное влияние на относительный выход продуктов.

Таблица З Взаимодействие диэтилкетона с ТЭА при 25° С [56]

	Вых	од продунт	ов, %		Выход продуктов, %			
Кетон : ТЭА	алкили- рования	восстано- вления	енолиза- ции Кетон : ТЭА	алкили- рования	восстано- вления	енолиза-		
4:1 2:1 1:1	40 46 56	37 31 26	23 23 19	1:2 1:4	66 78	16 7	19 16	

Увеличение выхода продуктов присоединения (третичных спиртов) может быть достигнуто, если вместо ТЭА использовать его эфират. В табл. 4 приводятся результаты опытов, в которых проводилось сравнительное исследование реакций указанных реагентов с метилалкилкетонами [57].

Согласно [58], исход реакции пространственно затрудненных метилалкилкетонов с ТМА зависит от степени экранирования кетогруппы. Так, 1,1,1-трифенилацетон с эквивалентным количеством ТМА дает только продукт енолизации, существующий в виде комплексно связанного димера XL. Последний способен конденсироваться с ацетоном с образованием кетолата XLI, димерного в растворе бензола. Гидролиз XLI приводит к 4-окси-1,1,1-трифенил-4-метил-2-пентанону.

Взаимодействие метилалкилкетонов с ТЭА и его эфиратом [57]

	Вы	ход пр	одуктов	3, %	ĺ	Вы	код (пр	одуктов	, %
	восстан	новле-	алки Фани	ли 20- н	ř	восста: -инд	новле-	алки. Вани	лиро-
линд.		02(9		08(%	Алкил		9A. C2Hs)2O		02(8
i∳, rák lad ur uut e (	TOĀ	TOĀ (C,H	Tex	Tea. (C2H;	:	TOA	T3A (C2H	TOA	T3A: (C2Hs)20
CH <sub>3</sub> C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	17,4 25,2 14,9 40,8	10,8  15,6	44,7 27,3. 34,3 10,4.	70,4 	$t\text{-}\mathrm{C_4H_5}$ $n\text{-}\mathrm{C_5H_{11}}$ $t\text{-}\mathrm{C_5H_{11}}$ $\mathrm{C_8H_5}$	39,1 31,6 20,2 46,6	28,5 4,5 — 6,1	59,3 20,1 51,2	68,4 75,2 — 36,9
· sec-C₄H <sub>9</sub>	25,1	16,1	4,4	71,0		, ,-	-,-		<u> </u>

$$\begin{array}{c} H_3C \\ CH_3 \\ R - COCH_3 \\ CH_2 \\ CH_3 \\ RCOCH_2C(OH)(CH_3)_2 \\ CH_3 \\ RCOCH_3 \\ CH_3 \\ CH_3 \\ RCOCH_3 \\ CH_3 \\ CH_$$

Пинаколин, имеющий менее экранированную кетогруппу, реагирует с ТМА иначе. Главным отличием от трифенилацетона является способность пинаколина как к реакции алкилирования, так и енолизации. Удельный вес этих реакций зависит от соотношения реагентов. Так, если взять два эквивалента ТМА, то единственным направлением является алкилирование, приводящее к гемиалкоксиду XLII. При соотношении кетон: ТМА = 1:1 был получен енолат XLIII. Интересно отметить, что темиалкоксид XLII способен вызывать самоконденсацию пинаколина. Продуктом этой реакции является кетолат XLIV, гидролизующийся с образованием диметилтрет бутилкарбинола и 5-окси-2,2,5,6,6-пентаметил-3-гептанона. Реакция XLII с трифенилацетоном привела только к енолизации последнего и образованию енолата XLV (схема 1 на стр. 173).

В патентной литературе описан единственный пример реакции между алюмогетероциклом и кетонами [59]. Так, 1-изобутил-3-метилалюмо-3-циклопентен взаимодействует с диэтилкетоном согласно схеме 2.

Реакции кетонов с АОС, содержащими непредельные и ароматические радикалы, исследовались французскими авторами [39—45, 60, 61]. Аллилсесквибромид дает с метилиропилкетоном 4-окси-4-метил-1-гептен.

Схема 1

Бензилалюминий сесквихлорид, реагируя с ацетоном, образует диметилбензилкарбинол [62]. О четко выраженной тенденции алюминийсесквигалогенидов аллильного типа присоединяться к кетонам через стадию перегруппировки можно судить по данным [40, 43, 45, 46, 61]. Так, кротили циннамилалюминий клориды дают с кетонами перегруппированные спир-TЫ.

$$R-CH=CH-CH_2Al_{2/3}Cl \xrightarrow{R''}C=0 \qquad R \qquad C-C \xrightarrow{R} CH_2=CH \qquad CH_2=CH_3, C_8H_5; R'=R''=CH_3).$$

Таблица 5 Присоединение пентадиенилцинкбромида к кетонам в растворе ТГФ (20° C, 3 час.) [63]

	۲٬۰	Спира	гы, %		-ر <sub>°</sub>	Спир	ты, %
Кетон	Конвер- си 1, %	XLVII	XLVI	Кетон	Конвер- сит, %	XLVII	XLVI
CH; COCH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> COCH (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> COC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> C <sub>c</sub> H <sub>7</sub> COC <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	67 65 54 82	100 99 93 90	0 1 7 10	C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> COC <sub>4</sub> H <sub>9</sub> CH <sub>3</sub> COCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> CHCOCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> CHCH <sub>2</sub> COCH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	70 90 71 64	90 83 0	10 17 100 100

В работе [63] приводятся интересные данные, позволяющие сопоставить реакционную способность Al-, Li- и Zn-органических соединений, содержащих пентадиеновый радикал. Было установлено, что реакция пентадиениллития с кетонами проходит с образованием в каждом случае смеси равных количеств двух изомерных спиртов XLVI и XLVII, один из которых является следствием аллильной перегруппировки литийдиена. Алюминийсесквигалогенид, полученный при реакции хлор-2,4-пентадиена с алюминием, дает с кетонами только разветвленные спирты типа XLVII. Таким образом, в процессе присоединения идет аллильная перегруппировка. Пентадиенилцинкбромид может реагировать либо в виде одной из изомерных форм или их смеси, что зависит исключительно от строения кетонов. Как видно из табл. 5, увеличение разветвленности кетона способствует образованию спиртов линейного строения. С кетонами, имеющими слабо экранированную кетогруппу, реакция идет с перегруппированным цинкбромидом, давая спирты типа XLVII.

Взаимодействие кетонов с галогенпроизводными пропаргилалюминия, описанное впервые в работе [49, 64], послужило далее предметом довольно обстоятельных исследований [42, 62]. Так, в поисках соединений, обладающих наркотической активностью, авторы [65] синтезировали целый ряд третичных ацетиленовых спиртов. Как видно из табл. 6, выходы спиртов вполне удовлетворительны. Исход реакции пропаргилалюминийброми-

R <sub>1</sub>	R <sub>2</sub>	Выход, %	R <sub>1</sub>	$\mathbf{R}_2$	Выход, %
$ \begin{array}{c} \mathrm{CH_3} \\ \mathrm{CH_3} \\ \mathrm{CH_3} \end{array} $	$\mathrm{CH_3}$ $\mathrm{C_2H_5}$ $i\text{-}\mathrm{C_3H_7}$ $i\text{-}\mathrm{C_4H_9}$	61 70 70 80	$CH_{3}$ $C_{2}H_{5}$ $C_{5}H_{10}$ $C_{0}H_{5}$	$C_0H_5$ $CH = CHCl$ $C_5H_{10}$ $C_0H_5$	80 — 80 76

да с ароматическими кетонами и хинонами зависит от строения последних. Так, антрон дает пропаргилантрол, бензил и фенантренхинон присоединяют только одну молекулу реагента, а аценафтенхинон и антрахинон образуют продукты диприсоединения [65].

$$\bigcap_{QH} \bigcap_{R} \bigcap_{$$

Интересно сопоставить поведение пропаргильных соединений магния, кадмия, цинка и алюминия в реакции с кетонами. Согласно [66], в первых трех случаях реакция идет неоднозначно, наряду с ацетиленовыми спиртами образуются производные аллена. Так, содержание алленовых спиртов в опытах с магнийорганическими соединениями составляет 0—20%. Цинкорганические соединения дают до 55% алленовых спиртов, тогда как применение органокадмиевых реагентов позволяет получать преимущественно алленовые спирты. Пропаргилалюминийгалогениды образуют чистые ацетиленовые спирты, что было показано опытами с 3-пентаноном и диизопропилкетоном.

$$R = COR + HC \equiv C = CH_2M \longrightarrow R_2CHOHCH_2 - C \equiv CH + R_2CHOHCH = C = CH_2$$

$$(M = Al_{2/2}Br, MgBr, ZnBr, CdBr; R = CH_3, C_2H_5, C_3H_7, C_4H_9).$$

Столь тонкие различия в поведении непредельных магний-, цинк- и алюминийорганических соединений создают возможность для гибкого оперирования этими реагентами при решении синтетических задач. Согласно [46, 47], этинильные производные алюминия реагируют с кетонами, давая третичные ацетиленовые спирты с выходами от умеренных до почти количественных. Например, диэтилбутин-1-ил- и диэтилпропин-1-илалюминий гладко взаимодействуют с ацетоном с образованием спиртов. Выход диметилпропинилкарбинола в опытах с дифенилпропин-1-илалюминием не превышает 30%.

$$R_2Al-C \equiv C-R' \xrightarrow{(CH_4)_2CO} (CH_3)_2C(OH)C \equiv C-R'$$
  
 $(R = C_2H_5, C_6H_5; R' = CH_3, C_2H_6).$ 

Интересно отметить, что ацетилениды алюминия и комплексные ацетилениды также реагируют с кетонами по схеме присоединения. Необходимо указать на значительное понижение выходов по сравнению с реакциями альдегидов [51, 70]. Метоксиспирты ацетиленового типа были получены при взаимодействии α-метоксикетонов с пропаргилалюминийсесквибромидом [71]. Причем кетоны могут иметь пространственно затрудненные радикалы.

Весьма обстоятельно изучено взаимодействие АОС с циклическими кетонами. Показано, что в зависимости от типа АОС могут быть получены вторичные или третичные спирты. Побочной реакцией является кро тоновая конденсация, катализированная алкоголятами алюминия. Эта реакции может стать преобладающей, если в реакции участвуют легко енолизующиеся кетоны, например циклопентанон, циклогексанон, 4-метилциклогексанон. Согласно [72], реакция идет по приводимой ниже схеме. Эти данные позволили уточнить результаты раннего исследования [73].

OAl
$$(i-C_4H_9)_2$$

$$(CH_2)_n$$

$$+$$

$$(CH_2)_n$$

$$OH$$

$$(CH_2)_n$$

$$+$$

$$(CH_2)_n$$

Если циклогексаноны содержат заместитель у  $C_2$ ,  $C_6$ , а также два и более заместителей, то алкилирование становится преимущественным направлением реакции. Очень удобным является также 4-трет. бутилциклогексанон, изученный особенно полно. Удобство применения этого кетона состоит в том, что наличие объемного заместителя препятствует свободной конверсии цикла. Установлено, что 4-трет. бутилциклогексанон реагирует с триалкилатами алюминия с образованием смесей аксиальных (a) и экваториальных (e) спиртов.

$$\begin{array}{c} OH \\ \hline \\ A1R_3 \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} OH \\ \hline \\ R \\ \end{array} \begin{array}{c} R_1 \\ \hline \\ OH \\ \end{array}$$

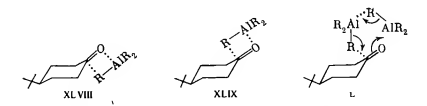
В работах, посвященных изучению стереохимии алкилирования кетонов различными металлорганическими соединениями, было установлено,

что присоединение реактивов Гриньяра к 4-трет. бутилциклогексанону приводит к образованию смеси спиртов с преобладанием аксиального изомера [74, 75]. Аналогичные результаты были получены в опытах с метильными производными лития, магния, кадмия и цинка [76, 77]. На этом основании было высказано предположение, что атака карбонильной группы металлорганической компонентой происходит в основном с наименее затрудненной стороны молекулы, т. е. в данном случае с экваториальной стороны, давая аксиальный спирт. Эти факты вполне соответствуют известному принципу подхода реагирующей группы с менее экранированной стороны молекулы («Steric approach control») [78].

В опытах с триалкилатами алюминия была установлена рашее пенаблюдавшаяся зависимость выхода стереоизомерных спиртов от соотношения кетона и АОС. Например, реакция 4-трет. бутилциклогексанона с ТМА или ТЭА в бензольном растворе при равных соотношегиях реагентов приводит преимущественно к аксиальному спирту. Если взять избыток АОС, то основным продуктом реакции является экваториальный изомер. Применение в качестве растворителя эфира или ТГФ позволяет получить преимущественно аксиальный спирт. Эти данные позволили предложить две различные схемы присоединения ТМА и ТЭА в неполярных растворителях. Если соотношение АОС: кетон = 1:1, то реакция, начинаясь с комплексообразования, проходит через четырехчленные интермедиаты XLVIII, XLIX, из которых более предпочтительным является первый, приводящий к аксиальному спирту.

При избытке АОС в реакцию вступает димерная молекула, дающая с кетоном преимущественно щестичленное переходное состояние L, предшествующее образованию экваториального спирта. В эфирных растворителях ассоциаты АОС разрушаются за счет образования более прочных эфиратов, которые способствуют преимущественному образованию аксиальных спир-

тов через стадию интермедиата XLVIII [79-82].



Исход реакции существенно зависит от строения триалкилата алюминия. Так, например, в опытах с ТИБА независимо от растворителя образуется преимущественно экваториальный спирт. Таким образом, ТИБА вступает в реакцию преимущественно в виде ассоциата, дающий с кетоном интермедиат L. В табл. 7 приведены результаты наиболее интересных опытов.

Необходимо подчеркнуть, что, обсуждая стереохимию присоединения, мы временно уходили от рассмотрения продуктов восстановления. Вторичные спирты образуются в подавляющем большинстве случаев. Как показано в работе [82], соотношение между продуктами алкилирования и посстановления очень сильно изменяется в зависимости от строения АОС и некоторых других факторов. Как видно из данных, приводимых в табл. 8.

		Бензол		Эфир			
		выход спирта, %			выход с	пирта, %	
AOC : RETOR	a	е	АОС: кетон	<b>a</b> ,	, е		
TMA	1,0 3,0	76 12	24 88	1:1 3:1	85 87	15 13	
тЭА	1,0 2,0	88 17	12 83	1:1 3:1	88 88	12 12	
ТИБА	1,0 2,0	39 40	61 60	1:1 2:1	3 <b>5</b> 36	65	
ТФА	1,0 2,0	51 27	49 73	1:1 3:1	44 44	56 56	

применение кислот Льюиса (AlCl<sub>3</sub>, алкилалюминийгалогениды) повышает выход продуктов алкилирования для метильных производных алюминия. У AOC с этильными радикалами в присутствии кислот Льюиса повышается восстановительная активность. Было показано, что использование триалкилатов алюминия со смещанными радикалами приводит к образованию двух типов третичных спиртов наряду с вторичными спиртами. Таким

Таблица 8 Взаимодействие 4-трет.бутилциклогексанона с АОС [82]

		Выход спирта, %				
AOC	АОС: кетон	метилированного	олоннаводилите	вторичного		
ТЭА	1:1		64	36		
	2,9:1		74	26		
T∂A + AlCl₃	1:1		0	100		
$(C_2H_5)_3Al_2(CH_3)_3$	1,5:1	<b>5</b> 0	38	12		
$C_2H_5Al(CH_3)_2$	1:1	58	29	13		
$(C_2H_5)_2AlCH_3$	1:1	21	60	19		
$TMA + AlCl_3$	0,98:1	100		0		
$(CH_3)_3Al_2Cl_3$	1:1	100	_	0		
(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> AlCl	1:1	100	_	0		
$(C_2H_6)_3Al_2Cl_3$	0,93:1	_	43	57		
(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub> AlCl	1:1	- 1	31	69		

Таблица 9

Зависимость направления присоединения ТМА от строения и стереохимпи циклогексанонов (0° C, 4 час.) [83]

Заместитель в цикло ексаноне	AOC :	Выход спирта, %		Заместитель	AOC:	Выход спирта, %	
	кетон	а	е	в циклогсксаноне	кетои	a	<u>e</u>
2е-Метил	1:12:1	96 27	4 73	2e, 6-Диметил	1:1 2:1	98 43	2 57
2е-Метил-4е-трет.бу- тил	1:1 2:1	96 <b>33</b>	4 67	2е, 2а, 6е-Триметил	1:1 2:1	88 46	12 54
2a-Метил-4е-трет.бу- гил	1:12:1	19 13	81 87	Зг, За, 5г-Триметил	1:12:1	100 73	0 27

образом, реакция протекает согласно следующей схеме:

Влияние ориентации α-заместителей кетонов на направление атаки АОС было исследовано на ряде примеров. Установлено, что если α-заместитель является экваториальным, то найденная закономерность сохраняется. Реакции 2e-метил-4e-трет.бутил- и 2e, 6e-диметилциклогексанонов с ТМА при соотношении 1:1 приводят к образованию аксиальных спиртов с выходом до 96%. Применение избытка ТМА способствует повышению содержания экваториальных спиртов. Введение α-аксиального заместителя, как, например, в молекуле 2a-метил-4e-трет.бутилциклогексанона, приводит к преимущественному образованию экваториального изомера [83]. Некоторые заслуживающие внимания результаты приведены в табл. 9.

Согласно данным французских авторов [84, 85], присоединение пропартилалюминийсесквибромида к терпеновым кетонам отличается высокой стереоселективностью. Так, ментон дает смесь пропаргилментола и пропаргилнеоментола, в которой на долю аксиального спирта приходится 95%. Присоединение к изоментону стереоспецифично, единственным продуктом реакции является пропаргилнеоизоментол; камфара дает пропаргилизоборнеол.

Интересно отметить, что практически аналогичный стереохимический исход имели реакции взаимодействия ментона и изоментона с этил- и аллилмагнийбромидами, а также с винилмагнийхлоридом.

При исследовании влияния температуры на стереохимию восстановления была найдена интересная зависимость. Так, 4-трет.бутилциклогексанон независимо от температуры образует смесь изомеров одинакового состава.

В реакциях α-замещенных циклогексанонов, и в особенности содержащих экваториальный заместитель, повышение температуры приводит к увеличению содержания аксиального спирта [83].

Интересно отметить, что в реакциях с 2-метилциклопентаноном была констатирована практически одинаковая стереохимия присоединения триалкилаланов и реагентов Гриньяра, о чем можно судить по приводимым ниже данным.

MOC	МОС: Содержа		ие спирта,		MOC:	Содержание спирта, %	
	кетон	uuc (LI)	транс (LII)	MOC	кетон	nnc (Lİ)	транс (LII)
TMA	1:12:1	60 23	40 77	ТФА	1:1	100 94	0 6
·CH <sub>3</sub> MrBg	8:1	60	40	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> MgBr	4:1	100	0

Избыток ТМА приводит к преимущественному образованию *транс*-спирта, тогда как на исход реакции с ТФА соотношение реагентов почти не влияет. Атака как АОС, так и реагентами Гриньяра идет с наименее экранированной стороны. Эта тенденция особенно четко прослеживается на примере *цис*-3,4-диметилциклопентанона, дающего исключительно *цис*-спирт LПП [79]. Высокой стереоселективностью отличается присоединение ТМА к

бицикло[2,2,1]гептанону, приводящее независимо от соотношения реагентов почти исключительно (95%) к эндо-изомеру.

При алкилировании 1- и 2-декалонов ТМА выход стереоизомеров зависит от стереохимии кетона и соотношения АОС: кетон. В опытах с транс-1- и транс-2-декалонами были получены практически такие же результаты, что и при алкилировании 4-трет. бутилциклогексанона, т. е. образование главным образом аксиального спирта при соотношении ТМА: кетон = 1:1 и экваториального изомера при избытке ТМА. Отметим, что образование до 40% аксиального спирта при алкилировании транс-1-декалона при соотношении ТМА: кетон = 2:1 указывает на подавление аксиальной атаки за счет влияния трех аксиальных атомов водорода при С3, С8 и С10.

Алкилирование *цис*-1-декалона независимо от количества используемого ТМА приводит в основном к экваториальному спирту. Содержание аксиального спирта не превышает 5—10%. Взаимодействие *цис*-2-декалона с эквимольным количеством ТМА дает *цис*, *цис*- (аксиальный) и *цис*, *транс*-(экваториальный) спирты в приблизительно равных количествах. При пятикратном избытке ТМА идет образование до 91% экваториального спирта [83]. В табл. 10 приведены эти результаты.

Таблица 10 Стереохимия алкилирования 1- и 2-декалонов ТМА [83]

				Выход метилдекалола, %		
Декалон	ТМА: кетон	T, °C	Конверсия кетона, %	а	е	
1-транс	1 : 1 5 : 1	30 0	61,2 100	93,1 42,3	6,9 57,7	
2-транс	1:1 5:1	30 0	75,1 100	73,3 18,0	$26,7 \\ 82,0$	
1-цис	1:1 5:1	<b>30</b> 0	74,4 100	9, <b>3</b> 4,0	90,7 96,0	
2-цис	1 : 1 5 : 1	30	64,8 100	59,3 8,3	40,7 91,7	

Интересные результаты были получены при исследовании реакций циклических кетонов с ат-комплексами типа MAlR<sub>4</sub> [82, 86—88]. Установлено, что 3,3,5-триметилциклогексанон и камфара реагируют с LiAl(CH<sub>3</sub>)<sub>4</sub>, давая индивидуальные спирты. Как видно, атака реагента идет с наименее экранированной стороны. Реакция 4-трет. бутилциклогексанона с LiAl(i-C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>)<sub>3</sub>CH<sub>3</sub> идет в основном за счет присоединения метильного радикала, давая экваториальный и аксиальный спирты в соотношении 82:18 (см. ниже).

$$\begin{array}{c} O \\ & \text{LiAl}(i-C_4H_9)_3CH_3 \\ \hline \\ O \\ & \text{LiAl}(CH_3)_4 \\ \hline \\ O \\ & \text{CH}_3 \\ \hline \\ O \\ & \text{CH}_3 \\ \hline \\ OH \\ & \text{CH}_3 \\ \hline \\ OH \\ & \text{CH}_3 \\ \hline \end{array}$$

Интересно, что если в качестве реагента служит  $LiAl(CH_3)_3$  ( $i-C_4H_9$ ), то наряду с метилированием идет присоединение изобутильного радикала. Соотношение между метил- и изобутилкарбинолами 86:14 [82]. Согласно [89], присоединение  $NaAl(C_2H_5)_4$  к 4-трет. бутилциклогексанону катализируется хлористым никелем, причем образуются приблизительно равные количества экваториального и аксиального спиртов.

Предполагается, что взаимодействие ат-комплекса с кетоном начинается комплексообразованием иона лития с карбонильной группой с образованием интермедиата LIV. Сведения об использования ат-комплексов для алкилирования кетонов и альдегидов содержатся также в работе [90].

Недавно стало известно, что в жестких условиях (100—200° С) кетоны и альдегиды исчерпывающе метилируются ТМА с образованием гемдиметильных производных [91, 92]. Предполагается, что метилирование проходит в результате ассоциации продукта присоединения с молекулой ТМА. Образующийся при этом гемиалкоксид LV расшепляется, давая лем-диметильное производное и алюмоксан.

Не во всех случаях реакция идет однозначно, осложняясь разложением промежуточных продуктов. Например, из циклогексанона при реакции с ТМА наряду с ожидаемым 1,1-диметилциклогексаном были получены метилциклогексен и метилциклогексан. Влияние температурных условий четко прослеживается в опытах с холестаноном, который при 140° С реагирует с ТМА с образованием Зα-метилхолестан-Зβ-ола, а при 160° С превращается в 3,3-диметилхолестан. Антрон дает только 9-метилантрацен, тогда как из флуоренона был получен 9,9-диметилфлуорен.

В табл. 11 приводятся результаты опытов по метилированию ряда жетонов и альдегидов с помощью ТМА.

Условия метилирования довольно сильно изменяются в зависимости от строения карбонильного соединения. Например, ксантенон метилируется

Таблица 11 Метилирование альдегидов и кетонов ТМА [91, 92]

Сосдинение	ТМА, моль	T, °C	Время, час.	Продукты реакции (%)
	1	1		
Ацетон	3,6	175	<b>8</b> 0	Неопентан (45), пзобутилен (10)
Циклопентанон	2,5	180	82	1,1-Диметилциклопентан (55), метил- циклопентан, метилциклопентен
Циклогенсанон	2,2	175	66	1,1-Диметилциклогексан (60), 1-метил- циклогексен (20), метилциклогексан (10)
Гептаналь	3,3	157	60	2-Метилоктан
Дициклопропилкетон	2,5	150	4	2,2-Дициклопропилпропан (75)
2-Октанон	2,3	175	18	2,2-Диметилоктан (80), 2-метил-1-октен, 2-метилоктан
Бенэальдегид	2,6	120	6	Кумол (100)
Ацетофенон	2,8	122	65	трет.Бутилбенэол (100)
Инданон	3,0	180	18	1,1-Диметилиндан (50)
2,5-Дихлорацетофенон	2,5	180	8	1-трет.Бутил-2,5-дихлорбензол (70), 2,5-дихлор-а-метилстирол (30)
Антроп	3,0	150	15	9-Метилантрацен
Флуорен	3,0	155	15	9,9-Диметилфлуорен
3-Холестанон	2,5	140	20	3α-Метилхолестан-3β-ол
	2,5	160	23	3,3-Диметилхолестан
N-Метилакридон	3,0	60	20	9,9,10-Триметилакридан

действием ТМА при комнатной температуре, давая 9,9-диметилксантен Однако 3,6-диэтоксиксантен образует только следы ожидаемого гем-диметильного производного. Основным продуктом реакции оказался 9-метиленксантен, образовавшийся в результате расщепления алкоголята. Реакция диэтоксиксантенона с ТЭА идет как исчерпывающее алкилирование, тогда как ДИБАГ приводит к образованию продукта гидрогенолиза 3,6-диэтоксиксантена. При взаимодействии кетона с ТИБА были получены 3,6-диэтокси-9-изобутилксантен и 3,6-диэтоксиксантен [93].

Как видно, высокая активность кетогруппы в молекуле ксантена позволяет проводить алкилирование АОС различного строения. Однако

необходимо указать, что приведенные примеры являются исключением. Если в реакцию с кетонами вводить АОС, содержащие изобутильные радикалы (ТИБА, ДИБАГ, ДИБАХ), то обычно образуются вторичные спирты.

Реакция ТМА с кетонами протекает в мягких условиях, если использовать катализатор ацетилацетонат никеля [94]. Например, ацетофенон при —20° С дает смесь α-метилстирола и трет.бутилбензола, м-метилацетофенон — смесь 2-м-толилпропан-2-ола, м-трет.бутилтолуола и м-изопропенилтолуола. Аналогично протекает реакция ТМА с м-метокси- и n-ацетоксиацетофенонами. Циклические кетоны 1-тетралон и циклогептанон превращаются в третичные спирты, продукты их дегидратации, а также диметильные производные. Кроме того, образуется некоторое количество продуктов восстановления олефинов.

Отдельного обсуждения заслуживает реакция ТМА с циклопропилкетонами. В отсутствие катализатора цикл остается незатронутым. Например, дициклопропилкетон дает 2,2-дициклопропилиропан [91, 92]. Если реакцию катализировать ацетилацетонатом никеля, то происходит раскрытие кольца с метилированием [95]. Так, дициклопропилкетон превращается в 1-циклопропил-1-пентанон, а циклопропиларилкетоны образую 1-1-арил-1-пентаноны. Предложена следующая схема реакции:

Применению ДИБАГ в качестве восстановителя посвящена обширная литература [96—98], полное рассмотрение которой не входит в нашу задачу. Мы обсудим лишь некоторые основные вопросы.

Так, в одном из первых сообщений, посвященных исследованию восстановления кетонов, указывается, что циклогексанон при взаимодействии с эквимольным количеством ДИБАГ с выходом 83% превращается в циклогексанол. Продуктов конденсации и алкилирования отмечено не было [99]. В ходе изучения восстановления алкилзамещенных циклогексанонов главное внимание было уделено вопросам стереохимии [100]. Оказалось,

Таблица 12 Восстановление 3,3,5-триметил- и 4-трет.бутилциклогексанонов ДИБАГ и ТИБА (2 час., 0° С в эфире; 22 час., 22° С в бензоле) [81]

	Ι"	1		Выход с	пирта, %	
Заместитель	АОС: кетон	Растворитель	a		э	
в циклогексаноне			ДИБАГ	TMBA	ДИБАГ	ТИБА
3,3,5-Триметил	1:2	Эфир	70	63	30	37
•	1:1	»	69	67.	31,:	- 33
	5:1	»	<b>7</b> 5	90	25	10
	. 1:2	. Бензол	67	82	33	18.
	1:1	»	68	90	→ 32	10
	5:1	»	77	93	32	7
4-трет.Бутил	1:2	Эфир	25	14	75	86
,	1:1	) »	28	35	78	65
	5:1	»	26	44	74	56
	1:2	Бензол	32	33	68	70
	1:1	»	30	39	70	61
	5:1	»	31	41	69	59

что при восстановлении 3,3,5-триметил- и 4-трет. бутилциклогексанонов спомощью ТИБА или ДИБАГ образуются с количественным выходом два.

эпимерных спирта.

Из табл. 12 видно, что несколько более стереоселективным восстановителем является ТИБА. Использование 5-кратного избытка этого реагента в бензоле приводит практически к индивидуальному транс-3,3,5-триметилциклогексанолу (аксиальный спирт). То же самое можно сказать и о восстановлении 4-трет.бутилциклогексанона: при избытке кетона и применении в качестве восстановителя ТИБА можно провести процесс более стереоселективно с образованием до 86% экваториального спирта.

На стереохимию продуктов восстановления оказывает существенноевоздействие концентрационный фактор, который, по всей видимости, связан с ассоциацией АОС и его комплексообразованием. Об этом говорят и спектроскопические исследования, которые показывают, что ДИБАГ существует в виде циклического тримера и в присутствии алифатических эфиров находится в ассоциированном виде [101]. Литературные данные остепени ассоциации ТИБА в растворах эфира и бензола противоречивы. Согласно криоскопическим измерениям, ТИБА мономерен в обоих растворителях [102], калориметрические данные свидетельствуют о частичной: ассоциации [103].

Восстановительная активность ДИБАГ и ТИБА была исследована на примере ароматических альдегидов, количественно превращавщихся в первичные спирты [104], а также жирноароматических [105] и циклических кетонов [106]. Интересные результаты были получены в ряду терпеновых и сесквитерпеновых кетонов [107—111]. Так, при восстановлении пинокам-

фона (LVI) образуется смесь четырех спиртов LVII—LX, два из которых — изопинокамфеол (LIX) и неоизокамфеол (LX) — являются производными изопинокамфона (LXI). Таким образом, восстановление является сложным процессом, в ходе которого проходит изомеризация кетона, что является следствием енолизации.

Восстановление кетонов ряда цедрана контролируется стерическими факторами [112]. Так, 8βН-цедран-9-он (LXII) при обработке ДИБАГ дает смесь аксиального и экваториального спиртов в соотношении 60: 40. Восстановление с помощью ТИБА более стереоселективно, поскольку содержание аксиального спирта повышается до 84%. Стереоспецифичной является реакция ТИБА с 8αН-цедран-9-оном (LXIII), дающая только аксиальный спирт.

Ряд работ посвящен применению АОС в качестве восстановителей кетостероидов [113—116]. Реакция, как правило, отличается высокой стереоселективностью. Например, 11-кетостероиды дают исключительно 11β-спирты [117]. ДИБАГ и ТИБА были использованы в ряду производных экстрана для восстановления 17-кетогруппы с одновременным расщеплением эфирной связи у С<sub>3</sub> [21].

С высоким выходом восстанавливаются с помощью ДИБАГ алкалоидные кетоны, относящиеся к тропановому и хининовому типам. Так, кетон LXIV с выходом 90% превращается в смесь спиртов, в которой 90% приходится на долю эндо-изомера [118]. Практически количественно восстанавливается кетон LXV [119, 120]. Восстановление кетоалкалоидов описано также в работе [121] (см. стр. 188).

В настоящее время принято считать, что реакция восстановления кетонов АОС типа ДИБАГ или ТИБА начинается с образования комплексов LXVI или LXVII. Далее следует внутримолекулярный гидридный перенос от АОС к углероду карбонильного соединения. Эта схема механизма была подтверждена в опытах с оптически активными АОС.

Например, весьма эффективным восстановителем, вызывающим асимметрическую индукцию, является (+)-три[(S)-2-метил]бутилалюминий (LXVIII). Получение его из соответствующего хирального хлорида ясно из приводимой ниже схемы [122—124]. Восстановление кетонов ведут с помощью эфирата AOC LXVIII. Так, ацетофенон был превращен в метилфенилкарбинол, бутирофенон в пропилфенилкарбинол, изобутирофенон в изопропилфенилкарбинол, а 3,3-диметил-2-бутанон в трет.бутилметилкарбинол, имеющих соответственно  $[\alpha]_D^{20} - 3,38^\circ$ , — 3,39°, —14,10°, 0,64°. Все полученные при этом спирты имели S-конфигурацию.Оптическая чистота была близка к оптической чистоте спиртов, полученных при восстановлении кетонов хиральным реагентом Гриньяра LXIX. В обоих случаях степень асимметрического восстановления была тем больше, чем более объемный заместитель содержал кетон. В частности, оптическая чистота спиртов увеличивалась в ряду кетонов: ацетофенон > бутирофенон > изобутирофенон > 3,3-диметил-2-бутанон.

Главным преимуществом хиральных соединений алюминия как восстановителей по сравнению с хиральными реагентами Гриньяра или широко известным асимметрическим восстановителем диизопинокамфенилбораном является отсутствие оптически активных примесей, образующихся при разложении реакционной смеси. Как видно из схемы, при разложении

AOC LXVIII выделяются 2-метилбутан и 2-метилбутен, тогда как в опытах с бораном необходимо отделять оптически активный пинан, что не всегдальство сделать.

Для восстановления кетонов с успехом можно использовать диалкилалюминий галогениды, причем наиболее высокой восстановительной активностью обладают диизобутилалюминий галогениды. Так, выходы спиртов в опытах с диэтилалюминий иодидом и аллилалюминий сесквибромидом непревышали 20% [125, 126], тогда как ДИБАХ дает выходы спиртов до 80% [127]. Использование ДИБАХ выгодно в том отношении, что восстановительный эквивалент ТИБА повышается в полтора раза. Чтобы пояснитьэто, приведем схему получения ДИБАХ из ТИБА и AlCl<sub>3</sub>.

$$2R_3Al + AlCl_3 \longrightarrow 3R_2AlCl.$$

Восстановление α-дикетонов или α-оксикетонов с помощью ТИБА или ДИБАГ проходит с образованием 1,2-диолов. Нетрудно видеть, что продуктами реакции могут быть трео- и эритро-гликоли, соотношение между которыми зависит от структуры радикалов. Например, из метилизопропил-глиоксаля, трет.бутилметилглиоксаля и метилфенилглиоксаля были получены преимущественно эритро-изомеры LXX. Такой же исход реакции восстановления 4,4-диметилиентан-2-он-3-ола. Если дикетон или оксикетон содержат нормальную цепь, то образуется равная смесь трео- (LXXI) в эритро-изомеров [128, 129].

Восстановление 1,3-дикетонов не происходит. Так, ацетилацетон с ТМА реагирует при —70° С, давая в зависимости от соотношения реагентов, диметилацетилацетонат алюминия (LXXII) или ацетилацетонат алюминия наряду с метаном [130].

 $(CH_3)_3A1 + 3CH_3COCH_2COCH_3 \longrightarrow Al(C_5H_7O_2)_3 + 3CH_4.$ 

Интересной особенностью комплекса LXXII является его диспропорционирование при взаимодействии с пиридином, приводящее к получению ацетилацетоната алюминия и комплекса ( $CH_3$ )<sub>3</sub>Al  $C_5H_5N$  [131]. Согласно [132], реакция между  $T\Phi A$  и 1,3-дикетонами приводит к образованию комплексов, подобных LXXII.

### РЕАКЦИИ С НЕНАСЫЩЕННЫМИ АЛЬДЕГИДАМИ И КЕТОНАМИ

Карбонильные соединения с изолированными двойными связями в реакциях с АОС мало исследовались. Однако исход этих реакций предсказать нетрудно. По всей вероятности, первой ступенью будет восстановление (алкилирование) карбонильной группы, далее следует ожидать

гидроалюминирования двойной связи.

Обстоятельно изучены реакции триалкилатов алюминия с α,β-ненасыщенными альдегидами и кетонами. Установлено, что реакция может идти в четырех возможных направлениях, соотношение между которыми сильно зависит от строения АОС, структуры карбонильного соединения и условий реакции. В общем виде взаимодействие α,β-ненасыщенных альдегидов и кетонов с триалкилатами алюминия можно представить схемой, предусматривающей такие реакции, как восстановление, алкилирование карбонильной группы (1,2-присоединение), сопряженное присоединение (1,4-присоединение) и енолизация [133].

Таблица 13 Продукты реакции ТЭА с α, β-ненасыщенными карбонильными соединениями [139]

		Выход продуктов,	%
Карбонильное соединение	конденсации	1,2-присоединения	1,4-присоединения
C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> CH=CHCHO	2,5	99,3	0
$C_6H_5CH = CHCOCH_3$	17,8	65,2	1,1
·CH_CH=CHCHO	4,8	91,6	1,1
$(CH_3)_2C = CHCOCH_3$	26,1	65,6	0,3

$$R_3$$
А $l+$   $C=C-C-C-H$   $R$   $R_3$ А $l+$   $C=C-C-C-H$   $R$   $R_3$ А $l+$   $R-C-C-C-C-H$   $R$   $R_4$ О $R$   $R_5$ О 
Анализ литературного материала позволяет сделать вывод, что в подавляющем большинстве случаев были выделены и охарактеризованы продукты восстановления, а также 1,2- и 1,4-присоединения. Практически совершенно не исследовались продукты, получаемые в реакциях енолизации. Имеются только упоминания о получении продуктов реакции енолизации — конденсации, однако авторы не обсуждают структуру полученных веществ [133, 134].

Взаимодействие са, β-ненасыщенных альдегидов и кетонов с ТЭА приводит в основном к продуктам 1,2-присоединения (65—99%) и конденсации (до 26%). Структура последних неясна. Реакция 1,4-присоединения идет в незначительной степени (см. табл. 13). Согласно [84], реакция пропаргилалюминийсесквибромида с пулегоном идет исключительно как 1,2-присоединение, давая пропаргилпулегол, имеющий экваториальную гидроксильную группу.

Для увеличения выхода продуктов 1,4-присоединения рекомендуется использовать различные эфираты ТЭА. Выходы продуктов сопряженного присоединения достигали 25—30% при использовании бутилового и амилового эфиров. В реакции между ТЭА и метилизопропенилкетоном при соотношении АОС: кетон = 1:1 в углеводородных растворителях образуется интенсивно окращенный желтый комплекс LXXIII, который перегруппировывается при комнатной температуре в продукт присоединения LXXIV [135].

В отличие от ТЭА, реакция между три-н.бутилалюминием и α,β-тненасыщенными кетонами протекает только как 1,4-присоединение. Заметим, что в отличие от опытов, описанных в [135], в данном случае реакция осуществлялась при 30° С в растворе бензола с использованием 20-кратного избытка карбонильного соединения [133]. В табл. 14 приведены некоторые результаты.

Таблица 14 Реакция  $\alpha, \beta$ -ненасыщенных кетонов с  $(n\text{-}C_4H_9)_3A$ ] [72]

	мин.	В	ыход, %		E	B	аход, %
Кетон	Время, ми	C4H 10 *1	продукта 1,4-при- с едине- ния	Кетон	Время, мин.	C.H10 *1	продукта 1,4-при- соедине- ния
°CH <sub>2</sub> =CHCOCH <sub>3</sub>	10 1440	67 67	100 100	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> C=CHCOCH <sub>3</sub>	180 1440	100 100	0
CH <sub>2</sub> =C(CH <sub>3</sub> )COCH <sub>3</sub>	5 1440	67 67	98 100	$C_6H_5CH = CHCOC_6H_6$	30 1440	72 67	84 100
·CH <sub>3</sub> CH=CHCOCH <sub>3</sub>	30 1440	80 69	60 93				
*1 Поспе гипропиза						1	

\*1 После гидролиза.

Как видно из данных табл. 14, в реакции 1,4-присоединения участвует только одна бутильная группа. По количеству бутана, выделяемого во время реакции, были определены кинетические характеристики реакции. Установлено, что реакция сопряженного присоединения имеет второй порядок по АОС и первый по кетону. Уравнение скорости имеет вид

 $([AOC]_0/[AOC]_t) - 1 = k[AOC]_0[S]_t$ 

где  $[AOC]_0$ ,  $[AOC]_t$  — начальные и конечные концентрации трибутилалюминия; [S] — концентрация кетона; k — константа скорости реакции.

Активность кетонов в реакции 1,4-присоединения снижается в ряду фенилвинилкетон > метилизопроценилкетон > метилизопроценилкетон > метилизопроценилкетон | метилизопроценилкет

Предложен механизм сопряженного присоединения АОС, включающий образование активного комплекса типа LXXV. Так, ТФА, очень медленно реагирующий с бензфеноном, в реакции с бензальацетофеноном легко дает продукт 1,4-присоединения [135, 136].

Для сравнения упоминаем, что фенилнатрий и фениллитий, реагируя с бензальацетофеноном, дают только продукт 1,2-присоединения LXXVI [136].

RLi + RCH=CHCOR 
$$\xrightarrow{\text{H}_2\text{O}}$$
 RCH=CH-C-R<sub>2</sub> (R =: C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>).

OH

В связи с этим интересно сопоставить поведение фенильных производных различных металлов в реакции с бензальацетофеноном (табл. 15). Таким образом, тип МОС существенно влияет на характер реакции присоединения.

Таблица 15 Взаимодействие бензальацетофенона с металлоорганическими соединенинми [137]

а, β-Дифенилпро- пиофенон (1,4- присоединение), %	Дифенилстиоил- карбинол (12- присоединение), %	MOC	а,3-Дифенилпро- пиофенон (1,4- присоединение), %	Днфеннлстирил- карбинол (1,2- присоединение), %
		C H Col		,r
90	_			45
91	_	$C_6H_5K$	_	52
94	_	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> Li	13	69
90	_	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> Na	3,5	39
	пиофенон (1.4- присоединение), % 90 91 94	пиофенон (1,4- присоединение), карбинол (1 2- присоединение), %  90 — 91 — 94 —	90     —     С <sub>6</sub> H <sub>5</sub> CaJ       91     —     С <sub>6</sub> H <sub>5</sub> Li	лиофенон (1,4-присоединение), % МОС пиофенон (1,4-присоединение), % МОС пиофенон (1,4-присоединение), % МОС пиофенон (1,4-присоединение), % Пиофенон (1,4-при

Таблица 16
Взаимодействие α, β-ненасыщенных кетонов с алкилзамещенными диэтилэтинилаланами (Alk—C≡C—Al(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>) [139]

Кетон	Alk	Продукт реакции	выход %
Метплвинилкетон	n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	4-Децин-2-он	48
3-Пентен-2-он	$C_6H_5$	4-Метил-6-фенил-5-гексин-2-он	54
Окись мезитина	n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	4,4-Диметил-4-децин-2-он	30
1-Ацетилциклогексен	$n$ -C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> $C_6$ H <sub>5</sub>	2-(1-Гексинил)ацетилциклогексан 2-(Фенилэтинил)ацетилциклогексан	79 94
Бензальацетон	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	4,6-Дифенил-5-гексин-2-он	
Бензальацетофенон	n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	1,3-Дифенил-4-нонин-1-он 1,3,5-Трифенил-4-пентин-1-он	65 81

Присоединение диалкилвинилаланов к  $\alpha,\beta$ -ненасыщенным кетонам приводит к кетонам, выход которых колеблется в пределах 30—60% [138].

$$C_{6}H_{5}CH = CHCOC_{6}H_{5} + H_{9}C_{4}$$

$$C_{6}H_{5}CH = CHCOC_{6}H_{5} + H_{9}C_{4}C = C$$

$$H_{12}CH_{2}COC_{6}H_{5}$$

$$H_{5}C_{8}-CH$$

$$H_{5}C_{8}-CH$$

$$H_{5}C_{8}-CH$$

$$H_{7}C=C$$

$$C_{4}H_{9}$$

$$C=C$$

$$H$$

$$C=C$$

$$C_{4}H_{9}$$

Производные диалкилалкинилалюминия дают с α,β-ненасыщенными кетонами продукты 1,4-присоединения (табл. 16), выходы которых достаточно высоки [139]. Нак видно из таблицы, ацетилциклогексен с диэтилфенилэтинилалюминием образуют 2-фенилэтинилацетилциклогексан с выходом 94%.

Реакция 1,4-присоединения непредельных АОС к α,β-ненасыщенным кетонам была использована в ходе реализации схем полного синтеза некоторых простаноидов. Так, триоктинилалюминий гладко присоединяется к циклопентенону (LXXVII) с образованием смеси стереоизомерных соединений LXXVIII, LXXIX. Еще более близкий аналог простагландинов LXXX был получен наряду с изомером LXXXI при взаимодействии кетона LXXVII с три(3-тетрагидропиранилокси-1-октинил)алюминием [132].

Следует отметить, что оба АОС были получены из соответствующих ацетиленидов лития и AlCl<sub>3</sub>. Как видно, недостатком обоих реагентов является относительно невысокая стереоспецифичность.

Согласно [140], присоединение *транс*-1-октенилаланата лития LXXXII к непредельным кетоэфирам LXXXIII приводит к соединениям LXXXIV, имеющим нужную конфигурацию боковых цепей. Получение аланата LXXXII включает стадии гидроалюминирования 1-октина действием ДИБАГ и кватернизацию метиллитием.

$$C_0H_{13} \equiv CH \xrightarrow{R_2A1H} C_0H_{13}CH = CHA1R_2 \xrightarrow{CH_3Li} Li^+ [R_2\overline{A1} - CH = CHC_0H_{13}]$$

$$CH_3$$

$$LXXXII$$

$$CH_2)_n - CO_2C_2H_5$$

$$LXXXIII$$

$$CO_2C_2H_5$$

$$LXXXIII$$

$$CH_2)_n - CO_2C_2H_5$$

$$LXXXIII$$

$$CH_3$$

$$CH_4$$

$$CH_2)_n - CO_2C_2H_5$$

$$CH_4$$

$$CH_5$$

$$CH_5$$

$$CH_7$$

$$CH$$

Имеется указание о применении 1,4-присоединения АОС в ряду стероидов. Так, ацетат прегненолона с триоктинилалюминием дает 16-октинилкетон (LXXXV), тогда как 17-ацетокси-1-андростен-3-он в эту реакцию не вступает [141].

Таблица 17 Взаимодействие АОС с n-бензохиноном (АОС: хинон =  $2:1, -78^{\circ}$  С, 4 час.) [142]

		Выход	(в расчете на хи	нон), %
AOC	Растворитель	гидрохинона	алкилгидро- хинона	алкоксифенола
ТЭА	Эфпр	21,4	9,4	0
ТИБА	»	25	28,3	0
МАДХ	»	0	0	0
ЭАДХ	»	18,8	0	11,2
i-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> AlCl <sub>2</sub>	»·	50	0	15
мадх	Толуол	54	0	0
ЭАДХ *1	»	Следы	0	<b>25,</b> 8
	»	14,9	0	12,8

\*1 Во второй строке даны результаты, полученные при 0° С.

Бензохинон реагирует с АОС, давая в зависимости от их типа гидрохинон, алкилгидрохинон или моноэфиры гидрохинона [142]. Алкилгидрохиноны являются продуктами 1,4-присоединения, тогда как 4-алкоксифенолы образуются в результате свободнорадикального процесса. Последнее было доказано методом ЭПР, констатировавщим существование свободного радикала типа LXXXVI в смеси, полученной при взаимодействии бензохинона с МАДХ. Нак видно из данных табл. 17, алкоксифенолы можно получить только при использовании хлораланатов. Триалкилаланы дают гидрохинон и алкилгидрохиноны.

$$\begin{array}{c|cccc}
O & OH & OH \\
O & OH & OH
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|ccccc}
O & O' & OR \\
\hline
RAICI_2 & OAlCl_2 & OAlCl_2 \\
O-AlCl_2 & OAlCl_2 & OH
\end{array}$$

В порядке сопоставления следует отметить, что антрахинон реагирует с двумя молями пропаргилалюминийсесквибромида [65].

$$HO R (R = CH_2C \equiv CH).$$

О протекании радикальной реакции 1,4-присоединения указывается в работе [143], авторы которой показали, что при облучении УФ-светом 2-циклогексенон реагирует с ТПА, давая 3-пропилциклогексанон. Интересно отметить, что реакция идет при —78° С, т. е. в условиях, при которых в отсутствие инициаторов происходит только комплексообразование кетона с АОС. Можно представить следующую схему радикального присоединения, в которой предусматривается генерирование радикалов как под действием облучения, так и кислорода.

Аналогично проходит взаимодействие 3-пентен-2-она и метилвинилкетона с ТМА. Однако во втором случае реакция осложняется полимеризацией. При добавлении ингибиторов свободных радикалов реакция прекращается [143]. По типу 1,4-присоединения протекает реакция между LiALH и соединениями, содержащими группировку Ar—С=С—С=О. Практически во всех случаях было отмечено образование с количественным выходом циклических алюминатов, представляющих собой бесцветные нерастворимые порошки, устойчивые в инертной атмосфере [8]. Пиролиз их является довольно удобным методом синтеза арилциклопропанов. Так, реакция LiALH4 с бензальацетоном дает алюминат LXXXVII, пиролизующийся с образованием смеси углеводородов, состоящей из транс-и цис-1-фенил-2-метилциклопропанов (47% и 33%), 1-фенилбутена (18%) и бутилбензола (2%).

В табл. 18 приводятся данные опытов получения арилциклопропанов из  $\alpha, \beta$ -ненасыщенных соединений.

Таблица 18 Получение арилциклопропанов пиролизом циклических алюмоланов [8]

			Выхо	д, %
Карбонильное соединенис $(R = C_6H_5)$	T, °C	Замещенный циклопроцан	общий	олефина
			_	
RCH=CHCHO	200—210	R —	60	3
RCH=CHCOCH <sub>3</sub>	190—210	R	85	12—18
RCH=CHCOC <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	180—200	$R \longrightarrow C_0H_5$	69—70	35—55
$RC(CH_3) = CHCO_2C_2H_5$	160—170	R	58	8—10
$RCH = C(CH_3)COOH$	200-210	R	48	5—6
$RCH = C(CH_3)CH_2OH$	220—240	R —	40	1

Реакции, протекающие между ацетиленовыми альдегидами и АОС с аллильными и ацетиленовыми радикалами, исследовались авторами работ [44—46,64]. Было показано, что присоединение идет только по карбонильной группе с образованием соответствующих вторичных спиртов.

$$\begin{split} \text{R-C=C-CHO} + \text{CH}_2 = & \text{CH-CH}_2\text{Al}_{2/3}\text{Br} \longrightarrow \text{RC=CCHOH--CH}_2 - \text{CH=CH}_2\\ \text{R-C=C-CHO} + \text{HC=C-CH}_2\text{Al}_{2/3}\text{Br} \longrightarrow \text{RC=CCHOH--CH}_2 - \text{C=CH}\\ & (\text{R=C}_J\text{H}_7, \text{C}_5\text{H}_{11}, \text{C}_6\text{H}_{11}). \end{split}$$

Недавно появились сообщения о возможности катализирования взаимодействия АОС с α,β-ненасыщенными кетонами [141, 144—149]. Было показано, что введение ацетилацетоната никеля способствует сдвигу реакции в сторону 1,4-присоединения.

Так, например, окись мезитила при взаимодействии с ТМА в присутствии Ni(acac)<sub>2</sub> при —50° С в эфире или циклопентане дает Z-диметилалюминий-4,4-диметил-2-пентен-2-олат (LXXXVIII), который при нагревании до 100—150° С превращается в Е-изомер. Оба изомера в бензольном растворе димерны. Характерной особенностью этих соединений является способ-

ность вступать в конденсацию с альдегидами и кетонами, давая β-оксикетоны [145]. Например, Z-енол LXXXVIII реагирует с ацетальдегидом, что приводит к хелату LXXXIX, который после гидролиза превращается в трео-оксикетон XC. Эритро-оксикетон XCI образуется в результате аналогичной реакции между Е-енолом и ацетальдегидом.

Согласно [146], катализ 1,4-присоединения никелем можно собъяснить образованием производных диметилпикеля при взаимодействии Ni(acac) с ТМА. Диметилпикель обладает высокой реакционной способностью в реакции алкилирования двойной связи. Тот факт, что подобная реакция действительно имеет место, было подтверждено специальным опытом с участием комплексно-стабилизированного диметилпикеля. Взаимодействие дифенилкетена с бис-(диметилфепилфосфии) диметилникелем идет через стадию алкилирования двойной связи, давая псевдо-л-аллильный комплекс XCII. Таким образом, можно представить следующую схему катализированной реакции 1,4-присоединения.

$$Ni^{2+} + (CH_3)_3A1 + 2L \longrightarrow_L Ni \xrightarrow{CH_2},$$

$$L \longrightarrow_C CH_3$$

$$CH_3 + O = C - C = C \xrightarrow{L} Ni \xrightarrow{CH_3} \xrightarrow{TMA}$$

$$CH_3 \longrightarrow_C CH_3$$

$$CH_3$$

В недавних публикациях австралийских авторов [150—152] приводятся более обстоятельные данные, касающиеся катализированного присоединения ТМА к α,β-ненасыщенным кето нам. Было установлено, в частности, что халкон реагирует с ТМА в эфире количественно, давая кетон ХСПІ.

При проведении реакции в бензольном растворе на долю продукта 1,4-присоединения приходится 70%, остальное — третичный спирт XCIV.

$$C_{6}H_{5}CH = CHCOC_{6}H_{5} \xrightarrow{\text{3$\phi$H$}} C_{3}H_{5}(CH_{3})CH - CH_{2}COC_{6}H_{5} \\ \xrightarrow{\text{3$\phi$H$}} XCIII + C_{6}H_{5}CH = CH - C(CH_{3})(C_{6}H_{5})OH \\ \times CIV$$

Достаточно высокие выходы насыщенных кетонов были получены при взаимодействии ТМА с цикленонами в присутствии Ni(acac)<sub>2</sub>. Изофорон, 3-метил-2-циклогексенон и 2-циклогексенон дают соответствующие метил-производные. Следует отметить, что отсутствие в молекуле 2-циклогексенона стерических затруднений, создаваемых в двух других цикленонах метильными группами, приводит к некоторым осложнениям реакции. Наряду с ожидаемым 3-метилциклогексаноном был получен дикетон XCV, образовавшийся в результате конденсации алюминийенолата с исходным цикленоном. Как сообщается в [147], вместо ТМА с успехом может быть использован LiAl(CH<sub>3</sub>)<sub>4</sub>.

$$\begin{array}{c|c} & \xrightarrow{TMA} \\ & \downarrow $

Реакция ацетилциклогексена с ТМА приводит к получению продуктов 1,4- и 1,2-присоединения, причем первые представлены смесью  $\mu uc$ - и mpahc-(3:1)-1-ацетил-2-метилциклогексанов. Совершенно аналогично реагирует  $\alpha$ -ионон (XCVI)

Иптересно протекает присоединение ТМА к β-ионону, содержащему диеноновую систему. В качестве главного продукта был получен метилированный

кетон XCVII. Выделенные в небольших количествах кетоны, метилированные в цикл XCVIII, XCIX, являются продуктами 1,6-присоединения.

В связи с обсуждением опытов с β-иононом необходимо подчеркнуть, что 1,6-присоединение было отмечено также при некатализированном присоединении магний- и алюминийорганических соединений.

Согласно [149], реакция метиленантрона с этилмагнийбромидом и ТЭА идет как 1,6-присоединение с образованием спирта С, окисление которого дает антрахинон. Наряду с С был обнаружен продукт 1,2-присоединения [134].

$$\begin{array}{c|c}
C_{2}H_{5}MgBr
\end{array}$$

Реакция пулегона с ТМА демонстрирует возможность сложных превращений. Ожидаемый продукт 2-трет.бутил-5-метилциклогексанон был получен с выходом 37% в виде смеси стерео-изомеров (цис: транс = 3:7). Второй продукт СІ образовался в результате аллильной перегруппировки третичного спирта СІІ (1,2-присоединение). Сопряженные диены являются следствием дегидратации третичных спиртов.

Как видно, в упомянутых случаях 1,4-присоединение не является стереоспецифичным. В этой связи необходимо упомянуть, что некатализированное присоединение имеет приблизительно такую же стереоизбирательность. Например, при реакции 4-метил-2-циклогексенона с ТМА или LiAl(CH<sub>3</sub>)<sub>4</sub> была получена смесь *цис*- и *транс*-3,4-диметилциклогексанонов с соотношением 15:85. Тем не менее в отдельных случаях, вероятно, возможно обеспечить стереоспецифичность катализированной реакции. Так,  $\Delta^4$ -3-кетостероиды с выходами 30—40% дают 5 $\beta$ -метилкетоны [151].

$$TMA, Ni^{2+}$$
 $CO_{8}H_{17}, COCH_{3}, CO_{2}C_{2}H_{5}$ ).

При исследовании каталитической активности других переходных металлов было установлено, что таковой обладают также ацетилацетонаты меди, кобальта и железа [150, 151].

Согласно [147], реакция изофорона с ТМА или LiAl(CH<sub>3</sub>)<sub>4</sub>, приводящая к получению 3,3,5,5-тетраметилциклогексанона, одинаково успешно катализируется ацетилацетонатами никеля и меди. Катализ соединениями меди не вызывает удивления, поскольку активность алкильных комплексов меди в реакциях 1,4-присоединения хорошо известна [148]. В том, что при взаимодействии ТМА с Cu(acac)<sub>2</sub> происходит образование производных метилмеди, сомнений не возникает. Реакция изофорона с ТМА в присутствии Co(acac)<sub>2</sub> идет очень сложно, давая смесь, состоящую из трех насыщенных и двух ненасыщенных кетонов. В противоположность этим данным катализ с помощью Fe(acac)<sub>3</sub> способствует только образованию димерного продукта СПП [150].

TMA, 
$$Co^{+2}$$

CIII

CIII

CONTROL TMA,  $Ni^{0}$ 

CONTROL TMA,

Возвращаясь к механизму катализированного присоединения, следует отметить, что авторы работы [150] считают возможным протекание реакции через л-аллильный комплекс никеля, возникающий при взапмодействии субстрата с ТМА и нульвалентным металлом.

С азот- и серусодержащими группировками АОС были использованы для функционализации  $\alpha,\beta$ -ненасыщенных кетонов. Нагата с сотр. [153—160] показал, что диэтилалюминийцианид ( $C_2H_5$ )<sub>2</sub>AlCN, легко получающийся действием HCN на ТЭА, реагирует с  $\alpha,\beta$ -ненасыщенными кетонами и альдегидами по схеме 1,4-присоединения с образованием 3-цианокетонов и цианальдегидов. Авторы отмечают, что можно использовать реагент, образующийся «in situ» при смешении ТЭА и HCN в растворе тетрагидрофурана. В этом случае идет присоединение двух молекул HCN. Однако дицианпроизводное CIV легко разлагается при обработке водной щелочью и при хроматографировании на окиси алюминия, давая 3-цианкетон. В качестве побочного продукта образуется в небольшом количестве циангидрин CV. Таким образом, метод, связанный с использованием ( $C_2H_5$ )<sub>2</sub>AlCN, выглядит более предпочтительным. Однако в ряде случаев целесообразнее применять реагент ТЭА + HCN, поскольку он изменяет стереохимию присоединения.

$$C = C - C = 0 + R_2AICN \longrightarrow NC - C - C = C - 0AIR_2 \xrightarrow{H_2O} NC - C - CH - C = 0,$$

$$C = C - C = 0 + T9A + HCN \longrightarrow NC - C - C - C - 0AIR_2 \xrightarrow{HCN}$$

$$\longrightarrow NC - C - CH - C \xrightarrow{OH^-} NC - C - CH - C = 0 + C = C - C$$

$$CV$$

$$CV$$

$$(R = C_0H_5),$$

Японские авторы описали очень большое число примеров гидроцианирования  $\alpha$ ,  $\beta$ -ненасыщенных кетонов. Рассмотрим некоторые из них, наиболее полно характеризующие возможности нового метода гидроцианирования. Соединения типа  $\Delta^4$ -3-кетостероидов очень легко реагируют с  $(C_2H_5)_2AlCN$  и со смесью ТЭА и HCN. Выходы цианкетонов в обоих случаях достаточно высоки, однако реакция с  $(C_2H_5)_2AlCN$  протекает гораздо быстрее. Например, присоединение к окталону CVI, приводящее количественно к смеси  $5\alpha$ - и  $5\beta$ -цианкетонов [ $\alpha$ :  $\beta$  = (72—89): (11—28)), протекает в случае диэтилалюминийцианида за 2 мин. при 25° С в растворе бензола. Если использовать ТЭА + HCN, то реакция идет несколько часов. Чтобы показать преимущество метода Нагата, напомним, что гидроцианирование обычным способом (КСN + NH<sub>4</sub>Cl в диметилформамиде) протекает в течение суток, выход цианкетонов на уровне 65%, стереоселективность в 2 раза ниже.

$$\begin{array}{c|c}
H \\
\hline
R_2AICN \\
\hline
T9A + HCN
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
H \\
\hline
CN
\end{array}$$

Интересная особенность была отмечена при гидропианировании 10-метилокталона CVII с помощью  $(C_2H_5)_2AlCN$ . Реакция протекает в бензоле в течение двух мин., давая  $5\alpha$ - и  $5\beta$ -пианкетоны в соотношении 64:36. Если смесь выдержать 20 час., то происходит обращение конфигурации — соотношение  $5\alpha:5\beta=13:87$ . Этот же эффект был обнаружен в ряду 3-кето-4-стероидов. Например, из холестенона через 10 мин. образуется смесь  $5\alpha$ -и  $5\beta$ -изомеров в равном соотношении. Через 10 час. оно изменяется в пользу  $\beta$ -цианкетона (1:9). Введение в молекулу 3-кетостероида заместителей в кольцо A или B способствует снижению общего выхода цианкетонов с одновременным увеличением доли  $5\beta$ -изомеров.

Преимущества нового метода особенно наглядны в реакциях ангулярного гидроцианирования циклических кетонов (приведены на схеме 3), которые либо не вступают в реакцию с HCN, либо дают цианкетоны с очень низкими выходами.

Справедливости ради необходимо отметить, что в единичных случаях стандартный реагент гидроцианирования (КСN + NH<sub>4</sub>Cl в ТГФ) показывает несколько лучшие результаты. Так, выход цианкетона CVIII составил 90%, тогда как реагент ТЭА + HCN позволил получить выход только 73%.

Возможность применения  $(C_2H_5)_2AlCN$  для гидроцианирования линейных и кросс-сопряженных диенонов была продемонстрирована на примерах кетонов СІХ, СХ. Первый из них реагирует стереоспецифично, давая с выходом 92% 7 $\alpha$ -циан-17-окси-5-андростен-3-он. Присоединение ко второму кетону идет с нарушением региоспецифичности, о чем можно судить по образованию соответствующих цианкетонов (см. схему 4).

#### Схема 3

#### Схема 4

В качестве примеров образования β-цианальдегидов можно привести следующие реакции присоединения диэтилалюминийцианида [155].

К аналогичному типу реакции, вероятно, следует отнести взаимодействие дитиапроизводных алюминия (RS)<sub>2</sub>AlR, которые очень легко образуются при взаимодействии алюминийтриалкилов или диалкилалюминийгидридов с меркаптанами. Установлено, что реакция  $\alpha,\beta$ -ненасыщенных кетонов с метил-бис-(тиометил)алюминием протекает как 1,4-присоединение, давая 3-тиометилкетоны. Авторы работы [161] предполагают, что реакция протекает по радикальному механизму. Подтверждением этого, вероятно, может служить образование аномального продукта СХІ наряду с ожидаемым 3-тиометилкетоном СХІІ в реакции изофоропа с  $CH_3Al(SCH_3)_2$ .

$$CH_{3}S \longrightarrow SCH_{3}$$

$$C_{6}H_{5} \longrightarrow C_{6}H_{5}$$

$$C_{8}CH_{3} \longrightarrow C_{6}H_{5}$$

$$CXII$$

С 1,4-присоединением встретились при исследовании превращений насыщенных кетонов и альдегидов под действием  $CH_3Al(SCH_3)_2$  [161]. Так, ацетон, метилэтилкетон и метилизопропилкетон под действием АОС кротонизируются, а получающиеся при этом α,β-ненасыщенные кетоны дают 3-тиометилкетоны. Пространственно затрудненные кетоны, например метилтрет. бутилкетон, вступают только в кротоновую конденсацию. Присоединение тиометильной группы отмечено не было. Алифатические

альдегиды в этих условиях дают смесь тиоацеталей и эфиров тиоенолов. Исключение составляет бензальдегид, который может давать четыре продукта. Выход каждого из них зависит от соотношения реагентов. Нетрудно видеть, что образование тиоэфира CXIII является следствием радикальной реакции. Соединение CXIV образовалось в результате метилирования полутиоацеталя бензальдегида.

$$R \longrightarrow COCH_{3} \xrightarrow{(CH_{3}S)_{2}AlCH_{3}} RCOCH = CCH_{3} \longrightarrow RCO-CH_{2} \longrightarrow C-CH_{3}$$

$$R \longrightarrow CH_{2} \longrightarrow C \longrightarrow R \longrightarrow CH_{2} \longrightarrow CH(SCH_{3})_{2} + RCH = CHSCH_{3}$$

$$O \longrightarrow CH_{3}$$

$$C_{6}H_{5}COH \longrightarrow C_{0}H_{5} \longrightarrow CH(SCH_{3})_{2} + C_{6}H_{5}CH_{2}OH + C_{6}H_{5}C \longrightarrow SCH_{3} + C_{0}H_{5}CH \longrightarrow SCH_{3}$$

$$CXIII \longrightarrow CXIV$$

Интересный реагент для гладкого превращения кетонов в N-алкилкетимины предложен в работе [162]. Получение его и последовательность образования иминов ясны из приводимой ниже схемы.

$$(CH_3)_3SiCl + RNH_2 \longrightarrow (CH_3)_3SiNRH \xrightarrow{R_2Al} (CH_3)_3Si-NR-\Lambda lR_2 \xrightarrow{R'COR'}$$

$$R'$$

$$C=N-R+R_2AlOAlR_2+[(CH_3)_3Si]_2NCH_3.$$

Азотсодержащие АОС в зависимости от их строения могут выступать как восстановители, либо в качестве аминирующих агентов. Например, бензофенон реагирует с  $(C_2H_5)_2AlN(C_2H_5)_2$  с образованием бензгидрола. Если использовать дихлоралюминийдиэтиламид  $(C_2H_5)_2NAlCl_2$ , то можно получить бензгидриламин с выходом до 89% [163].

С<sub>6</sub>H<sub>5</sub>COC<sub>6</sub>H<sub>5</sub> 
$$\xrightarrow{\text{R2AIN}(\text{C2H6})_2}$$
  $\xrightarrow{\text{R=C2H6}}$  C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>CHOHC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>  $\xrightarrow{\text{R=C1}}$  C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>CH(NH<sub>2</sub>)C<sub>8</sub>H<sub>5</sub>

Восстановление ненасыщенных альдегидов и кетонов с помощью ДИБАГ или ТИБА, как правило, идет с высокими выходами соответствующих ненасыщенных спиртов. Так, согласно данным Циглера [37], коричный альдегид под действием ТИБА превращается в коричный спирт с выходом 86%. В ходе полного синтеза стероидов была использована высокая стереоселективность действия ДИБАГ, позволившая осуществить превращение кетона СХV в спирт [164]. Количественно получается 20-оксистероид СХVI при восстановлении 20-кетостероида с помощью ДИБАГ [115]. В ряде случаев ДИБАГ дает не вполне удовлетворительные результаты. Например, при восстановлении 17-этинил-17β-окси-4-андростен-3-она 3β-спирт был получен только с выходом 36% [114]. Стереоспецифично идет восстановление с помощью ТИБА изоцедренона, который количественно дает аксиальный спирт [112].

# РЕАКЦИИ С АЦЕТАЛЯМИ, КЕТАЛЯМИ И ЕНОЛЭФИРАМИ

Исход реакции ацеталей и кеталей с АОС зависит главным образом от температурных условий. При температурах порядка 20° С и ниже ацетали и кетали не реагируют, что позволяет использовать их в качестве эффективных защитных групп. Например, 1,1-диметоксибутан-2-он реагирует с ТЭА только по кетогруппе, давая продукты присоединения СХVII и восстановления СХVIII в соотношении 1:3 [165]. ТИБА действует как восстановитель, превращая кетон в оксиацеталь СХVIII

В стероидном ряду кетальная защита была успешно использована для селективного восстановления с помощью ДИБАГ и ТИБА. Так, кетальная группировка при  $C_{17}$  остается незатронутой при восстановлении  $\Delta^4$ -3-кетона СХІХ ДИБАГ [166]. Кетальная защита оказалась устойчивой в условиях, когда восстановление затрагивает 11-кетогруппу и сложноэфирную группу молекулы стероида СХХ [117]. Весьма эффективна защита кетогруппы с помощью простых эфиров енолов, как это видно на примерах восстановления стероидов СХХІ [166] и СХХІІ [117] в соединения СХХІІІ, СХХІV.

$$O$$
 ДИБАГ  $O$  ОН  $O$  ОН  $O$  ОН  $O$  СХХІІ

CO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>

$$CH_{2}OH$$

$$CH_{3}O$$

$$CXXII: R = 0; R_{1} = CO_{2}CH_{3}$$

$$CXXIV: R = \stackrel{OH}{\longrightarrow}; R_{1} = CH_{2}OH$$

В более жестких условиях ацетали и кетали реагируют с АОС, что было впервые показано в работе [167]. Ацетали и кетали при 70—80° С гладко восстанавливаются ДИБАГ в простые эфиры, тогда как ортоэфиры в более мягких условиях (30° С) можно превратить в ацетали.

Циклические кетали и ацетали превращаются в оксиэфиры [167]. Например, при восстановлении стероида СХХУ ДИБАГ или ТИБА происходит раскрытие кетального цикла и расщепление фенольного эфира

Таблица 19 Восстановление ацеталей и кеталей метоксиаланом (эфир, 35° C) [168]

Ацетань	Время реакции, мин.	Выход, %	Ацсталь	Время реанции, мии.	Выход, %
Диметилацеталь гептаналя	48 168	24 53	Этпленкеталь норборнанона	48 168	55 73
Диметилкеталь норборна- на Диметилкеталь циклододе- канона	48	96 72	Триметилортобензоат Диметилацеталь бензальде- гида	48 48	100

Согласно дапным [168], для восстановления ацеталей и кеталей эффективным реагентом является метоксиалан  $\mathrm{CH_3OAlH_2}$ . Существенную роль играет растворитель. Реакция гладко идет в эфире и практически тормозится в бензоле и  $\mathrm{T}\Gamma\Phi$ .

Как видно из данных табл. 19, ацетали алифатических альдегидов менее реакционноспособны, чем ароматические ацетали и кетали. Несимметричные тетразамещенные диоксоланы расщепляются с образованием третичных спиртов, как это наблюдается, например, для соединений СХХVI, СХХVII [168].

Сообщается [169], что хлораланы типа ROAlClH обладают наиболее высокой восстанавливающей активностью в реакциях с ацеталями и кеталями. Новые возможности открывает описанная педавно реакция алкилирования тетрагидропирановых эфиров триалкилатами алюминия [170]. Тетрагидропиранилгераниол при взаимодействии с ТМА с выходом 80% превращается в смесь 2,6-диметил-2,6-нонадиена и 2,6,6-триметил-2,7-октадиена. Как видно, второй углеводород образовался вследствие аллильной перегруппировки. Аналогичная реакция с ТЭА идет только на 10%, тогда как ТИБА дает следы углеводородов.

$$\begin{array}{c|c} & & \\ & & \\ & & \\ \end{array}$$

 $(R = CH_3, C_2H_5, i-C_4H_9)$ 

Таблица 20
Взаимодействие енолацетатов общей формулы R'—CH=CH—O—C—R"

с ДИБАГ [171]

R'	R"	Образую <b>щийся</b> диацетат диола	Выход, %	R'	R"	Образующийся диацетат диола	Выход, %
$H$ $C_{2}H_{5}$ $C_{3}H_{7}$ $C_{4}H_{9}$ $C_{5}H_{11}$	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	1,3-Бутандиол 2-Этил-1,3-бутандиол 2-Пропил-1,3-бутан- диол 2-Бутил-1,3-бутанди- ол 2-Пентил-1,3-бутан- диол	33 44 49 50 53	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> H H H H	$\begin{array}{c} {\rm CH_3} \\ {\rm H} \\ {\rm C_2H_5} \\ {\rm C_3H_7} \\ {\rm C_6H_5} \end{array}$	2-Фенил-1,3-бутанди- ол 1,3-Пропандиол 1,3-Пентандиол 1,3-Гександиол 1-Фенил-1,3-пропан- диол	48 5 49 43 45

При исследовании взаимодействия енолацилатов с ДИБАГ немецкие авторы натолкнулись на интересную перегруппировку, сущность которой сводится к расщеплению эфирной связи с последующей миграцией ацильной группы. Гидролиз АОС, образующихся в реакции, приводит к 1,3-диолам, ацетилирование уксусным ангидридом дает 1,3-диацетаты (табл. 20) [171].

Как предполагают авторы, реакция протекает по следующей схеме:

$$R'-CH = CH-O-C-R'' \xrightarrow{\text{QMBAF}} R'-CH = CH-O-CH-R'' \xrightarrow{\text{R''}} CH \xrightarrow{\text{CH}} O \xrightarrow{\text{AlR}_2} \xrightarrow{\text{R''}} CH \xrightarrow{\text{CH}} CH$$

$$R'' \xrightarrow{\text{CH}} O \xrightarrow{\text{AlR}_2} R'-CH = CH$$

$$R'' \xrightarrow{\text{CH}} O \xrightarrow{\text{AlR}_2} R' \xrightarrow{\text{CH}} CH$$

$$CH-OAC$$

$$R'' \xrightarrow{\text{CH}} CH \xrightarrow{\text{CH}} O \xrightarrow{\text{CH}} CH$$

$$CH-OAC$$

$$R'' \xrightarrow{\text{CH}} CH \xrightarrow{\text{CH}} CH$$

$$CH-OAC$$

$$R'' \xrightarrow{\text{CH}} CH \xrightarrow{\text{CH}} CH$$

$$CH-OH$$

## РЕАКЦИИ С ЕНАМИНАМИ И ИМИНАМИ

ДИБАГ при температуре 40—60° С легко присоединяется к двойной связи енаминов с образованием АОС, содержащих в β-положении поотношению к атому алюминия третичную аминогруппу. Эта реакция проводилась с N-бутенил-, N-циклогексенил- и N-циклопентенилпиперидинами [172]. При гидролизе полученных АОС с хорошим выходом были выделены насыщенные амины.

Продукты присоединения ДИБАГ к енаминам термически нестойки и при нагревании разлагаются с образованием олефина и диизобутилалюминийпиперидина. Эта реакция может быть предложена как метод превращения карбонильного соединения в соответствующий олефин.

Так же как и органические гидриды алюминия, реагируют с енаминами гидрид алюминия и смещанные гидридхлориды алюминия [173]. Реакция протекает по типу гидроалюминирования. В то же время имеются разли-

Таблица 21 Реакции енаминов с гидридами алюминия

			Продукты реакции (%)				
Енамин	Гидрид : еначин		олефин		амин		
1-N-Пирролидиноцик- логексен	AlHCl <sub>2</sub> AlH <sub>2</sub> Cl AlH <sub>3</sub>	4:1 2:1 4:1	Циклогексен	(75) (75) (80)	N-Пирролидино- циклогексан	(22) (15) (13)	
6-Метил-1-N-пирроли- диноциклогексен	AlHCl <sub>2</sub> AlH <sub>2</sub> Cl AlH <sub>3</sub>	4:1 2:1 4:1	3-Метилцикло- гексен	(19) (42) (85)	2-Метил-1-N- ппрролидино- циклогексан	(81) (57) (11)	
6-н.Бутил-1-N-пирро- лидиноциклогексен	AlHCl <sub>2</sub> AlH <sub>2</sub> Cl AlH <sub>3</sub>	4:1 2:1 4:1	3-н.Бутилцикло- гексен	(4) (13) (91)	2-н.Бутил-1-N- пирролидино- циклогенсан	(91) (74) (8)	
3-N-Пирролидино-2- пентен	AlHCl <sub>2</sub> AlH <sub>2</sub> Cl AlH <sub>3</sub>	4:1 — 4:1	2-Пентеп	(27) (35) (81)	3-N-Пирроли- динопентан	(66) (56) (13)	
4-N-Пирролидино-3- гептен	AlHCl <sub>2</sub> AlH <sub>2</sub> Cl AlH <sub>3</sub>	4:1 2:1 4:1	3-Гептеп	(19) (30) (85)	4-N-Пирроли- диногептан	(78) (56) (9)	

чия в продуктах гидролиза АОС, полученных с помощью  $AlH_3$  или  $AlHCl_2$ . При использовании  $AlH_3$  в продуктах гидролиза преобладает олефин, применение  $AlHCl_2$  приводит в основном к насыщенному амину. В табл. 21 приведены данные по гидроалюминированию некоторых енаминов гидридами алюминия. Для установления места присоединения алюминия к двойной связи применяют дейтеролиз AOC [173].

Епамии, полученный из сопряженного кетона, например  $\Delta^{1,9}$ -окталона, взаимодействует с  $AlH_3$  с образованием 1,2,5,6,7,8-гексагидронафталина (39%), а также 2-N-пирролидино-1,2,3,4,5,6,7,10-октагидронафталина (54%) [174]. Таким образом, сопряженные диенамины реагируют с  $AlH_3$  по типу 1,2-присоединения.

Диенамины не реагируют с ДИБАГ в условиях, когда восстанавливаются кетогруппы и сложные эфиры. Например, при восстановлении стероида

CXXVIII енаминирование было использовано в качестве защитной операции [117].

Интересный случай восстановления енамина алкалоидной природы с помощью ДИБАГ описан в работе [98]. Как видно из схемы, наряду с гидрированием двойной связи происходит замещение на водород метоксигруппы. Реакция идет в мягких условиях, что позволяет оставить незатронутым фрагмент β-кетоэфира, который связывается в комплекс с АОС.

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & &$$

Гидроцианирование енаминов и альдиминов с помощью  $(C_2H_5)_2AlCN$  или смеси ТЭА—HCN было исследовано Нагата с сотр. [158, 175]. Взаимодействие диенаминов с обычным реагентом гидроцианирования (КСN +

+ CH<sub>3</sub>CO<sub>2</sub>H) приводит к цианаминам, легко омыляющимся в  $\Delta^4$ -3-кетоны. Реакция с ТЭА + HCN дает смесь стереоизомерных цианенаминов CXXIX. Гидролиз позволяет получить смесь  $5\alpha$ - и  $5\beta$ -цианкетонов в соотношении 4:1. Присоединение (C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>AlCN идет стереоспецифично, давая с выходом 57%  $5\alpha$ -цианенамин CXXX, гидролизующийся в  $5\alpha$ -цианкетон. Перхлорат имония CXXXI реагирует с ТЭА + HCN, давая смесь  $5\alpha$ - и  $5\beta$ -цианенаминов.

Ймины альдегидов взаимодействуют с ТЭА + HCN, присоединяя два моля HCN. Обработка дицианпроизводных СХХХІІ водным раствором щавелевой кислоты приводит к β-цианальдегидам наряду с небольшим количеством продуктов циклизации 2-иминопирролидинов СХХХІІІ. Следует отметить, что вместо ТЭА с успехом были использованы ДЭАХ и ЭАДХ.

Приводимые ниже примеры позволяют судить о том, что реакция идет с соединениями различного строения.

Интересно, что в реакции с диэтилалюминий пианидом образования имино-пирролидинов не наблюдалось. Так, при взаимодействии ( $C_2H_5$ )<sub>2</sub>AlCN с имином CXXXIV после гидролиза водной щавелевой кислотой были получены цианальдегиц (67%) и дицианамин (8,8%).

### РЕАКЦИИ С а-ЭПОКИСЯМИ

Взаимодействие эпокисей с АОС может протекать в трех направлениях. Алкилирование характерно для триалкилатов алюминия, тогда как диалкилалюминийгидриды восстанавливают окиси. Изомеризация в аллильные спирты протекает под действием АОС различного строения.

$$\begin{array}{c|c}
OH & R \\
HC-C-C-C-R + CH-C-C-OH
\end{array}$$

$$\rightarrow HC-CHOH-C-H+HC-CH-C-OH$$

$$\downarrow C=C-C-OH$$

Окись этилена реагирует с ТЭА и ТИБА, давая продукты присоединения. Состав продуктов реакции с ТЭА зависит от температуры. При температуре выше 10° С происходит изомеризация окиси в ацетальдегид, который присоединяет ТЭА, превращаясь в 2-бутанол. Выходы нормального продукта присоединения (1-бутанола) и 2-бутанола одинаковы. При 0° С изомеризация идет в незначительной степени, а при —20° С удается получить только 1-бутанол [176, 177]. ТИБА присоединяется к окиси этилена с образованием смеси (3:1) 4-метил-1-пентанола и 4-метил-2-пентанола с общим выходом 70% [176]. В патенте [176] сообщается, что в реакции могут быть использованы АОС с высшими радикалами. Состав продуктов реакции ТМА с окисью пропилена довольно сильно зависит от соотношения реагентов [178, 179].

Взаимодействие окиси пропилена с ТЭА приводит к образованию в качестве основного продукта 2-метилбутанола (98%), выход 2-пентанола незначителен.

ТЭА : окись	2-Пентанол, %	2-Метип-1-бута- нол, %	ТЭА : окись	2-Пентанол, %	2-Метил-1-бута- нол, %
1:1	<b>31</b> 24	18 44	3:2 2:1	1 1	98 98

Проведение реакции при более высоких температурах и недостатке АОС приводит к ухудшению региоселективности реакции, однако общий выход увеличивается. Согласно патентным данным [180], эпоксипропан и 1,2-эпокси-2-метилбутан дают с ТЭА только продукты присоединения: 2-метил-бутанол и 2-метил-2-этилбутанол. Гомолог второй окиси 1,2-эпокси-2-метилпентан реагирует с ТЭА с образованием продуктов присоединения и восстановления, соотношение между которыми весьма заметно

Таблица 22 Влияние температуры на реакцию ТЭА с 1,2-эпокси-2метилпентаном [179]

T,°C	Прод	Продукты реакции, %			Продукты реакции, %		
	2-Метил- 2-атил-1- пентанол	4-Метил- 4-пента- нол	2-Метил- 1-пента- пол	T,°C	2-Метил- 2-этил-1- исптанол	4-Метил- 4-пента- нол	2-Метил- 1-пента- 2001
40 32 0	78 74 70	15 14 19	5 8 6	50 100	60 48	21 28	13 15

завысит от температуры опыта. В табл. 22 приводятся данные, характеризующие эту зависимость.

Взаимодействие ТМА с окисями различной структуры весьма обстоятельно исследовано в недавней работе французских авторов [181]. Было показано, что на исход реакции сильно влияет растворитель. В эфирных растворителях реакция либо сопровождается изомеризацией окиси, либо вообще не идет. Например, окись аллилбензола не вступает в реакцию с ТМА в эфирном растворе, тогда как в растворе гексана при 0° С в течение 4 час. с выходом 100% получен 2-метил-3-фенилиропанол. Реакция ТМА с 1,2-эпоксибутаном идет даже в гексане неудовлетворительно, давая 2-метилбутанол и 2-пентанол с выходами соответственно 30 и 5%. В эфире реакция не идет. Окись стирола в гексеновом растворе дает почти исключительно 2-фенилпропанол (86%), выход 3-фенил-2-пропанола всего 2%. В эфире идет изомеризация окноги в альдегид, который затем присоединяет ТМА, давая 3-фенил-2-пропанол [182].

Довольно сложно протекает реакция ТМА с окисью метилциклогексана. В эфире происходит изомеризация со скелетной перегруппировкой в метилформилциклопентан, который, присоединяя ТМА, превращается в спирт СХХХV. Выход составляет всего 10%. Это же соединение получается с выходом 40% при проведении реакции в гексановом растворе. Однако параллельно идет изомеризация в 2-метилциклогексанон, о чем можно судить по образованию продуктов присоединения ТМА — третичных спиртов — с выходами соответственно 12 и 6%. Нормальное течение реакции

Таблица 23 Взаимодействие окисей с ТЭА (гексан, 0° С, 4 час., окись : ТЭА = 1 : 2) [163]

	Продукты	Продукты реакции, %					
Окись	присоединения	восстановлени (					
Эпоксициклогексен Эпоксистирол 1-Фенил-2,3-эпоксипропан траис-1-Фенил-1,2-эпокси- пропан	2-Этилциклогексанол (25) 2-Фенилбутанол (95) 2-Бензилбутанол (80) 3-Фенил-2-пентанол (трео+ + эритро) (66)	Циклогексанол (8) 2-Фенилэтанол (5) 3-Фенилиропанол (20) 1-Фенил-2-пропанол (31)					

с раскрытием окисного кольца проходит все же в значительной степени. Выход вторичного спирта достигает 42%.

$$C_6H_5$$
 $C_6H_5$ 
 $C_6H$ 

Взаимодействие окисей с ТЭА осложняется появлением продуктов восстановления, количество которых может составить почти третью часть (табл. 23). У ТИБА склонность к образованию продуктов восстановления проявляется в еще большей степени. На соотношение процессов присоединения и восстановления не влияют заметно ни соотношения реагентов, ни температура. Например, окись стирола реагирует с ТИБА в гексане, давая смесь 2-фенил-4-метилпентанола и 2-фенилэтанола с сохранением соотношения, близкого к 2:1 [183]. Как видно из данных табл. 24, некоторое, хотя и небольшое влияние оказывают электронные факторы.

$$\begin{array}{c} O \\ X - \\ \hline \\ CH - CH_2 \xrightarrow{\texttt{TMBA}} \\ \hline \\ \end{array} \begin{array}{c} C_6H_4X \\ OH \\ + X - \\ \hline \\ \end{array} \begin{array}{c} -CH_2CH_2OH \\ \end{array}$$

Таблица 24 Взаимодействие окисей замещенных стпролов с ТИБА (гексан, 35° C, 4 час., ТИБА : окись = 2:1) [183]

	Выход про	дуктов, %		Выход продуктов, %		
Замести- тель Х	присоединения	восстановления	Заместитель Х	присоединения	восстановления	
CH₃ H	50 64	31 25	Cl B	61 60	25 23	

Следует отметить, что диизобутилмагний дает 90% продуктов присоединения и только 10% восстановления — 9-фенилоганол [183].

$$\begin{array}{c} O \\ C_6H_5CH \longrightarrow CH_2 \stackrel{(i=C_1H_9)_2Mg}{\longrightarrow} \end{array} \begin{array}{c} C_6H_5 \\ OH \\ + \end{array} \begin{array}{c} OH \\ C_6H_5 \\ + H_5C_6 \end{array} \begin{array}{c} OH \\ OH \end{array}$$

Реакция с сужением цикла протекает между моноокисью циклооктатетраена и ТЭА [184].

$$0 \xrightarrow{\mathsf{T3A}} -\mathsf{CH}_2\mathsf{OH} + \bigcirc -\mathsf{CHC}_2\mathsf{H}_{\delta}$$

Интересная побочная реакция была замечена при исследовании взаимодействия 1,2-эпокси-3-феноксипропана с ТИБА [6,7]. Наряду с ожидаемыми продуктами присоединения СХХХVI и восстановления СХХХVII был выделен непредельный спирт СХХХVIII. Соотношение продуктов зависит от температуры. Так, при 100° С главным образом (60%) идет восстановление, при 20—40° С преобладают реакции, ведущие к образованию спиртов СХХХVII, СХХХVIII. Предложена схема аномальной реакции, согласно которой на первой стадии ТИБА образует комплекс с окисью СХХХIX, реагирующий с енолизацией и выделением изобутана. Полученный при этом енолалюминат СХL вступает в реакцию карбалюминирования с новой молекулой ТИБА, что прииводит к АОС СХLI. Далее следует дегидроалюминирование, приводящее к комплексу СХLII, и изомеризации последнего с СХLIII. После гидролиза образуется 1-фенокси-5-метил-3-гексен-2-ол (СХХХVIII).

В ходе исследования реакций ТМА и ТЭА с окисями были получены интересные данные о механизме [181]. Ниже приводятся данные, характеризующие полноту протекания реакции между ТМА и 1-фенил-2,3-эпоксипропаном в зависимости от соотношения реагентов. Реакцию проводили в циклогексане при 0° С в течение 4 час.

ТМА: •кись	2-Метил-3-фенилпропанол. %	ТМА: окись	2-Метил-3-фенилпропанол. %		
1:1 1,2:2 1,5:1	0 29 56	1,7:1 2:1	75 100		

Таким образом, реакция пачинается с обязательного комплексообразования. Один моль АОС связан в виде комплекса с окисью, либо с образующимся алкоголятом.

С целью установления влияния электронных факторов на реакцию было исследовано взаимодействие ТМА с м- и п-замещенными 1-фенил-2,3-эпоксипропанами. Сразу необходимо отметить, что электронные факторы не сказываются на направлении присоединения. Реакция идет в соответствии со схемой. Измерение скорости взаимодействия незамещенных и

$$X$$
 $CH_2$ 
 $CH_2$ 
 $CH_2$ 
 $CH_3$ 
 $CH_$ 

замещенных окисей конкурентным способом показало, что при соотношении окись: TMA = 1:1 AOC расходуется только на комплексообразование. Следует указать, что использовались эквимольные смеси незамещенной и замещенной окисей. При увеличении сотношения в пользу TMA начинает идти реакция, скорость которой зависит от электроотрицательности заместителя окиси. Авторы работы [181] нашли постоянную серию (р —5,8), использовав уравнение Гаммета. Подобная большая величина р свидетельствует о появлении в процессе реакции сильного положительного заряда на углероде эпоксидной группы.

Очень интересны результаты опытов по присоединению ТЭА к n-замещенным окисям стильбенов. Если заместитель электроотрицателен, то больший положительный заряд появляется на  $\alpha$ -углеродном атоме. Положительный заряд больше у  $\alpha$ -углерода, когда заместитель является электронодонором. В соответствии с этим из окиси CXLIV был получен исключительно спирт CXLV, тогда как окись n-хлорстильбена дает смесь спиртов CXLVI и CXLVII с преобладанием (80%) первого.

$$CXLIV: X = CH_3$$

$$CXLIV: X = CH_3$$

$$CXLV: X = CH_3$$

$$CXLV: X = CH_3$$

$$CXLVI: X = Cl$$

$$CXLVI: X = Cl$$

Эти данные подтверждают карбкатионный механизм реакции АОС с окисями, предложенный в работах [179, 185, 186].

$$\begin{array}{c} C - C < + AlR_3 \xrightarrow{6 \text{MCTPO}} C - C < \xrightarrow{\text{MЕДЛЕНВО}} R \\ O \\ AlR_3 \end{array}$$

Характерно, что насыщенный аналог фенилэпоксипропана реагирует с ТМА в более жестких условиях. Однако даже при 35° С остается непрореагировавшей 39% окиси. Ожидаемый спирт СХLVIII был получеп с выходом 58%, кроме того, протекает описанная ранее реакция метилирования, приводящая к (2-метилбутил)циклогексану с выходом 8% [181]. Раэличие между ароматической окисью и ее гидрированным производным следует объяснить стабилизацией карбкатиона при участии фенильного кольца. Авторы считают вероятным существование фенониевого иона СХЦХ.

$$\begin{array}{c} & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ &$$

Тот факт, что в процессе взаимодействия АОС с эпокисями образуется электрофильная частица, был подтвержден остроумным опытом. Так, 1-фенил-4,5-эпоксипентан с эквимольным количеством ТМА дает комплекс. При избытке ТМА (2:1) идет циклизация с образованием 1-оксиметил-1,2,3,4-тетралина с количественным выходом [181].

Справедливости ради следует отметить, что аналогичную реакцию наблюдали ранее авторы патента [187], которые показали образование 2-n-толилиропанола в реакции окиси пропилена с ТЭА в толуольном растворе. Вследствие более высокой нуклеофильности ароматического ядра растворителя промежуточно образующийся катион атакует молекулу толуола. Алкилирования окиси ТЭА не происходит.

$$\begin{array}{c} CH_{3}CH-CH_{2} \xrightarrow{R_{3}A1} CH_{3}\dot{C}HCH_{2}OAIR_{2} \xrightarrow{C_{3}H_{3}CH_{3}} \\ CH_{3} \xrightarrow{CHCH_{2}OAIR_{2}} \xrightarrow{H_{2}O} \\ H_{3}C \xrightarrow{CH-CH_{2}OHR_{2}OAIR_{2}} \end{array}$$

Необходимо рассмотреть стереохимию раскрытия окисей триалкилатами алюминия. Как показано в [179], окись *цис-2*-бутена присоединяет ТЭА, давая *трео-3*-метил-2-пентанол, тогда как из *транс-2*,3-эпоксибутана был получен эритро-изомер. Присоединение идет с образованием алкоголятов CL, CLI.

Таблица 25

Выход соединений (в %) в реакции АОС с *цис-* и *транс-*1-фенил-1,2эпоксипропанами (гексан, 0° С, 4 час., АОС: окись 2:1) [181, 185]

	цис-Окись					транс-Окись				
AOC	CLII	CLIII	CLIV	CLV	CLVI	CLII	CLIII	CLIV	CLV	CLVI
TMA TЭA	6 7	77 61	8 12	0 17	9	63 47	37 19	0 2	0 31	0 1

Подобная закономерность, когда *цис*-окиси превращаются в *трео*-спирты, а *транс*-окиси — в *эритро*-изомеры, была найдена французскими авторами [181, 185]. Правда, как видно из данных табл. 25, в случае *цис*- и *транс*-1-фенил-1,2-эпоксипропанов можно говорить о преимущественном направлении реакции, протекающей по схеме:

$$\begin{array}{c} CH_3 \\ C_6H_5 \\ \hline CH \\ CH \\ \hline CH_3 \\ \hline CH_3 \\ \hline CH_3 \\ \hline CH_3 \\ \hline CH_4 \\ \hline CH_5 \\ \hline CH_1 \\ \hline CH_1 \\ \hline CH_2 \\ \hline CH_3 \\ \hline CH_5 \\ \hline CH_5 \\ \hline CH_5 \\ \hline CH_5 \\ \hline CH_1 \\ \hline CH_1 \\ \hline CH_2 \\ \hline CH_3 \\ \hline CH_4 \\ \hline CH_5 \\ \hline CH_7 $

Как и следует ожидать, выход побочных продуктов в реакции с ТЭА выше. Особенно возрастает доля продуктов восстановления и изомеризации.

Изомерные фенилглицидные эфиры реагируют с ТМА в мягких условиях с образованием оксиэфиров. *цис-*Изомер преимущественно дает *трео*оксиэфир CLVII, *транс*-изомер превращается в эритро-оксиэфир CLVIII 1488.

Раскрытие циклических окисей приводит к *транс*-алкилцикланолам. Правда, выходы не всегда высоки. Например, окись циклогексена реагирует с ТМА, давая *транс*-2-метилциклогексанол с выходом 20% [181]. Выходы повышаются для окисей циклопентанового ряда. Так, реакция между окисью циклопентана и диэтил(1-октинил)алюминием, приводящая к ацетиленовому спирту СLIX, идет с выходом до 98% [189]. Окись циклопентана реагирует с диэтилэтоксиэтинилалюминием, давая спирт СLX с выходом 85% [190].

$$\begin{array}{c} \text{OH} \\ \text{O} \\ \text{CH}_3 \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CLIX}: R = C_6 H_{13} \\ \text{CLX}: R = OC_2 H_5 \end{array}$$

Реакции окисей циклопентанового ряда с АОС ацетиленового типа были успешно применены в ряде схем синтеза простаноидов. Так, одним из промежуточных продуктов на пути к 7-оксапростагландину  $F_{1\alpha}$  является ацетиленовый триол СLXI, полученный при взаимодействии *цис*-дибензилоксиэпоксициклопентана с диэтилоктипилалюминием [191, 192]. Мож-

но использовать также *бис*-триметилсилиловый эфир *цис*-диоксиэпоксициклопентана.

OR
OR
OR
OR
OH
$$C = CH_{2}C_{6}H_{13}$$
OR
$$CLXI$$

$$(R = CH_{2}C_{6}H_{5}, Si(CH_{3})_{3}).$$

Реакция *цис*-дибензилоксиэпоксициклопентана с диметил(S)-(—)-3-третбутилоксиоктинилалюминием дает смесь энантиомеров CLXII, CLXIII. Первый из них, имеющий природную конфигурацию, был использован для синтеза 7-оксапростагландина, а второй — для синтеза его энантиомера. Образование этих соединений ясно из схемы.

OR OR OR OR OR OH

OR OH

OH

OR OH

OH

OH

CLXIII

$$\begin{pmatrix}
C_{1} & C_{1$$

транс-Дибензилоксиэпоксициклопентан вводили в реакцию с диэтилтетрагидропиранилоксиоктинилалюминием, получив при этом ацетиленовый триол CLXIV.

$$\begin{array}{cccc}
OR & OR \\
\vdots & \vdots & C = C - (CH_2)_5 OC_5 H_9 O \\
OH & OH
\end{array}$$

$$\begin{array}{cccc}
OR & OR & CLXIV & (R = CH_2C_6H_5).$$

Зависимость региоселективности раскрытия окисного кольца от структурных факторов можно видеть на примерах синтеза простаноидов [193—195]. Так, зпоксидиол CLXV под действием диметил(трет.бутилоксиоктинил)алюминия превращается исключительно в ацетиленовый тетрол природной конфигурации CLXVI. Если в реакцию брать зпоксиацеталь CLXVII, то с выходом 64% образуется смесь триолов, содержащая соединение CLXVIII и изомерный триол CLXIX в соотношении 84:16. Еще более тонкое различие обнаруживается в поведении энантиомеров. Так, оптический антипод соединения CLXVII, эпоксидиол CLXV, имеющий правое вращение, при взаимодействии с АОС дает смесь с преобладанием (65%) изомера CLXIX.

OH

OH

OH

CH<sub>2</sub>R

$$CH_2R$$
 $CH_2R$ 
 Влияние растворителя на направление реакции циклических окисей с АОС ацетиленового типа видно на примере реакций 3,4-эпоксициклопентена с диэтилгексипилалюминием [196]. Так, в смеси толуола с ТГФ образуется смесь трех спиртов с преобладанием транс-4-окси-5-гексинилциклопентена. В толуоле происходит изомеризация окси в 3-циклопентенон, который далее дает третичный ацетиленовый спирт. Некоторые данные о реакциях циклических окисей с АОС содержатся в обзоре [197].

$$O \longrightarrow \bigcap_{\text{толуол} + \text{T} \Gamma \Phi} \bigcirc \bigcap_{\text{R}} \bigcap_{\text{R$$

Региоспецифичностью отличаются реакции присоединения диалкилвинилаланов и ат-комплексов типа CLXX к окисям этилена и пропилена, приводящие к соответствующим спиртам. Окись стирола дает смесь (1:1) первичного и вторичного спиртов [198].

$$R^{l}-C \equiv CH \xrightarrow{R_{2}A \mid H} Li^{+} \begin{bmatrix} R^{l} \\ H \end{bmatrix} C = C \xrightarrow{H} R^{l} C = C \xrightarrow{H} C + CH(OH) - R^{l}$$

Реакция эпоксинитрилов с ТМА проходит в две стадии. Сначала идет нормальное присоединение с раскрытием эпоксидного цикла, приводящее к циангидрину. Отщепление цианистого водорода дает альдегиды [199].

транс-Диаксиальное раскрытие стероидных эпокисей происходит при гидроцианировании по методу Нагата [200] с помощью  $(C_2H_5)_2AlCN$  или реагента ТЭА + HCN. Выходы циангидринов, как правило, значительно выше, чем в опытах по гидроцианированию окисей стандартным методом (КСN + NH<sub>4</sub>Cl) [201]. Так, показано, что 5 $\beta$ , 6 $\beta$ -окиси стероидов реагируют с  $(C_2H_5)_2AlCN$  или ТЭА + HCN с образованием циангидринов, выход которых доходит до 97%. Реагент КСN + NH<sub>4</sub>Cl не раскрывает окись. Если применить реагент HCN + ДЭАХ, то наряду с циангидридами образуются хлоргидрины. Реакция 2 $\alpha$ ,3 $\alpha$ -окисей позволяет получать 2 $\beta$ -циан-3- $\alpha$ -оксистероиды, 3 $\alpha$ ,4 $\alpha$ -оксиды дают 3 $\alpha$ -окси-4 $\beta$ -цианстероиды, а 11 $\alpha$ ,12 $\alpha$ -оксиды превращаются в 11 $\beta$ -циан-12 $\alpha$ -спирты.

Влияние стероизомерии окиси на направление раскрытия видно на примере 9,11-окисей. Так, α-окись дает только циангидрин СLXXI, тогда как β-окись превращается в 9α-циан-11β-оксистероид, причем одновременно образуется в заметном количестве 11-кетон.

Интересное отличие было отмечено для реакций стереоизомерных 5,10-эпоксикеталей CLXXII, CLXXIII с ТЭА + HCN. Первый изомер дает только *транс*-циангидрин, тогда как 5 $\beta$ ,10 $\beta$ -окись не только дает изомерный *транс*-циангидрин, но и реагирует по аномальной схеме *цис*-раскрытия. Выход *цис*-циангидрина при использовании HCN + ТЭА равен выходу *транс*-изомера. Если применять ( $C_2H_5$ )<sub>2</sub>AlCN, то соотношение *транс*-: *цис*-изомеров составляет 5:1. Реакция 16 $\alpha$ ,17 $\alpha$ -эпокси-20-кетонов под действием ТЭА + HCN идет с перегруппировкой, приводя к D-гомостероиду CLXXIV.

Таким образом, раскрытие окисей с помощью AOC проходит в соответствии с приводимой ниже схемой, предусматривающей атаку второй молекулой AOC с наименее экранированной стороны, с образованием

транс-продуктов [181]. *цис*-Раскрытие является исключением. Различные реакции окисей, протекающие с образованием *цис*-изомеров, описаны в обзоре [202].

$$\begin{array}{c|c} Al-R & R \\ \hline C - C & AlR_3 & C - C \\ \hline O & AlR_3 & AlR_3 \end{array}$$

Восстановление окисей проходит под действием АОС, содержащих радикалы с β-водородным атомом, либо с помощью гидридов алюминия. Наиболее активным восстановителем является ДИБАГ. Согласно данным Захаркина с сотр. [203], приводимым в табл. 26, ДИБАГ восстановливает окиси с образованием смесей спиртов. Следует указать, что восстановление в ряде случаев имеет низкую региоселективность, что невыгодно отличает ДИБАГ от LiAlH<sub>4</sub>, который всегда дает почти исключительно более разветвленные спирты.

В работе [204] исследовано восстановление винилоксиранов с помощью ДИБАГ, характеризуя которое, авторы приводят две схемы. По первой схеме идет восстановительное раскрытие окиси с образованием спиртов CLXXV и CLXXVI. Вторая схема предусматривает сопряженное восстановление, дающее Z- и E-изомеры CLXXVII и CLXXVIII.

Таблица 26 Восстановление окисей ДИБАГ и LiAlH<sub>4</sub> [203]

	-	Выхо	эд, %
Онись	Продукты реакции	ДИБАГ	LiAlH4
1,2-Эпокси-3-метилбутан	3-Метил-2-бутанол 3-Метил-1-бутанол	95 5	
1,2-Эпоксиоктан	2-Октанол 1-Октанол	90 10	100
2,3-Эпокси-2,4,4-триметилиен- тан	2,4,4-Триметил-2-пентанол 2,4,4-Триметил-3-пентанол	80 12	100
1,2-Эпоксп-1-метилциклогекса н	1-Метилциклогексанол 2-Метилциклогексанол	60 40	100
3,4-Эпокси-1-бутен	1-Бутен-3-ол 2-Бутенол	46 54	95—98 2—5
Эпоксистирол :	1-Фенилэтанол 2-Фенилэтанол	21 71	90—95 5—10

В ряду окисей CLXXIX—CLXXXI возрастает склонность к сопряженному восстановлению. Так, содержание спиртов, образовавшихся в результате 1,4-присоединения, составляет для CLXXIX—46, CLXXX—73, CLXXXI—100% от всей суммы продуктов. Изменяется также соотношение Z- и E-изомеров. Например, при восстановлении винилоксирана CLXXX соотношение Z: E = 78:22. Для двух других, напротив, преобладает (83—88%) Е-изомер. О том, насколько сложно может проходить восстановление винилоксиранов, видно из приводимой на стр. 228 схемы д табл. 27.

Таблица 27
Восстановление 2-метил-1,2-эпоксибутана с помощью ДИБАГ [204]

			Выход спиртов, %							
Растворитель Т, •С	T, °C	Общий выход, %	CLXXXII	CLXXXIII	CLXXXIV	CLXXXV	CLXXXVI			
Гексан	68 0 ·	71 65	95 90	5 10	0 0	0	0 0			
Бензол	80	33	83	3	Ö	0	14			
ТГФ	0 6 <b>5</b>	59 6 <b>2</b>	16 34	0 0	84 66	0 0	0 <b>0</b>			
Эфир	35	48	0	0	0	100	0			

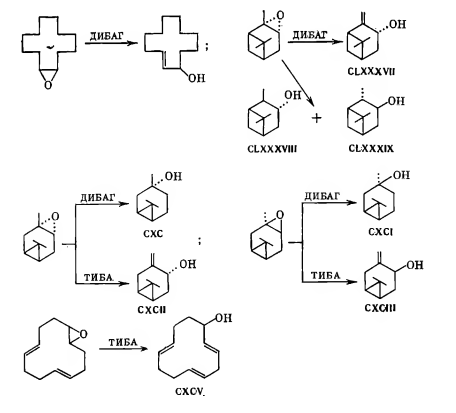
$$+$$
 HO CLXXXII  $+$  CLXXXIII  $+$  HO  $+$  HO

Обращает на себя внимание тот факт, что в гексане идет преимущественно сопряженное восстановление. В ТГФ образуется продукт прямого восстановления — менее алкилированный спирт. Отличие винилоксиранов от насыщенных окисей заключается в том, что последние дают при восстановлении преимущественно более алкилированные спирты. В ряде случаев эффективным восстановителем служит ТИБА. Так, при неглубоких степенях конверсии окись циклогексена, 1-метил-1,2-эпокси- и 1,2-диметил-1,2-эпоксициклогексаны дают в основном продукты восстановления и продукты изомеризации [205].

$$O \longrightarrow OH$$

$$OH$$

Восстановление окисей является карбкатионным процессом, проходящим согласно следующим схемам [181]:



Исключительно интересным применением АОС является их использование для изомеризации окисей в аллильные спирты, протекающей часто с высокими выходами. Впервые открытая в работе [206], эта реакция затем была развита французскими авторами [112, 207, 208]. Согласно [206], окись иис-циклододецена превращается под действием ДИБАГ в циклододеценол. Изомеризация окиси α-пинена ДИБАГ дает транс-пинокарвеол (CLXXXVII). Если применять обратный порядок смещения, т. е. добавлять окись к ДИБАГ, то образуются только продукты восстановления пинокамфеолы CLXXXVIII, CLXXXIX. Последний является продуктом восстановления промежуточно образующегося кетона пинокамфона. Стереоизомерные окиси 3-карена под действием ДИБАГ восстанавливаются, давая каранолы СХС, СХСІ, тогда как ТИБА вызывает изомеризацию в аллильные спирты СХСИ, СХСШ. Изомеризация окиси цедрена с помощью ТИБА дает цедренол (CXCIV) [112]. Этот же спирт был получен из окиси или кетона при взаимодействии с изопропилатом алюминия [209]. Моноокись 1,5,9-циклододекатриена довольно гладко превращается под действием ТИБА в 2,5,9-додекатриенол СХСV [7].

Согласно [210], универсальным реагентом, изомеризующим окиси с высокими выходами при низкой температуре, является диэтил-2,2,6,6-тетраметилиперидилалюминий (СХСVI). Это АОС получают из ДЭАХ и 2,2,6,6-тетраметилиперидина лития. Реакция его с окисью (Е)-циклододецена протекает за 3 час. при 0° С и приводит к (Е)-2-циклододеценолу с выходом 90%. Характерно, что азотсодержащие АОС, полу-

ченные с применением вместо 2,2,6,6-тетраметилпиперидина диэтиламина, диизопропиламина или дициклогексиламина, дают выходы аллильного спирта не выше 45%. Направление изомеризации геометрических изомеров сильно отличается. Так, окись (Z)-6-метил-5,6-эпоксиундекана превращается в 5-окси-6-метиленундекан, Е-изомер превращается в спирт СХСVII. Весьма интересным примером является превращение диокиси СХСVIII в триол СХСІХ, осуществленное с выходом 41% в ходе синтеза ювенильного гормона  $C_{18}$ -сесторіа.

Для более полного представления об активности AOC CXCVI в реакции изомеризации окисей приведем несколько схем, осуществленных авторами

работы [210].

## РЕАКЦИИ С КИСЛОТАМИ, СЛОЖНЫМИ ЭФИРАМИ И ЛАКТОНАМИ

Кислоты реагируют с триалкилатами алюминия с образованием солей, существующих в виде димеров типа СС [211]. Соединения подобного рода, полученные из ТЭА или ТИБА и уксусной, пропионовой, акриловой и метакриловой кислот, представляют собой бесцветные жидкости, перегоняющиеся в вакууме [212]. Соли акриловых кислот способны сополимеризоваться со стиролом и метилметакрилатом [213]. Если применять избыток АОС, то идет восстановление кислот, глубина которого зависит от условий. Так, бензойная кислота в бензольном растворе при 45° С в течение 8 час. превращается под действием ДИБАГ в бензиловый спирт [214]. Ундеценовая и трифторуксусная кислоты дают ундециленовый спирт и трифторэтанол [215]. Если восстановление кислот вести при —70° С в эфирных растворителях, то образуются альдегиды, что было показано на примерах получения гексаналя и изовалераля из соответствующих кислот под действием ДИБАГ с выходами 50—70% [216].

Соглано данным Циглера с сотр. [217], ундециленовую кислоту под действием избытка ДИБАГ можно превратить в 1,11-ундекандиол. Реакция начинается с восстановления карбоксильной группы, затем следует гидроалюминирование двойной связи. Окисление воздухом приводит к диолу. Взаимодействие сложных эфиров с АОС начинается с комплексообразования. Комплексы состава 1:1 образуют с эфирами триалкилаты алюминия, диалкилалюминийгалогениды и другие АОС [33]. Комплексы относительно устойчивы. Например, комплекс 1:1 ТФА с этилбензоатом устой-

чив в кипящем бензоле [218].

$$\begin{array}{c} RCO_{2}H \xrightarrow{R_{2}'AlH} R-COAlR_{2}' \xrightarrow{R_{2}'AlH} R_{2}'-Al \xrightarrow{O} CO \\ R-COAlR_{2}' \xrightarrow{R_{2}'AlH} RCH_{2}-OAlR_{2}' + R_{2}'AlOAlR_{2}' \\ H & RCH_{2}OH \\ R-CO_{2}H \xrightarrow{R_{2}'AlH} CO_{2}H \xrightarrow{R_{2}'AlH} CH_{2}OAl \xrightarrow{alH} CH_{2}OAl$$

Восстановление сложных эфиров с помощью ДИБАГ может приводить к альдегидам или первичным спиртам в соответствии со следующей схемой:

$$RCO_{2}R' \xrightarrow{alH, -70^{\circ} C} RCH \xrightarrow{OR'} RCH_{2}OH \xrightarrow{H_{2}O} RCH_{2}OH$$

$$RCO_{2}R' \xrightarrow{alH, -70^{\circ} C} RCH_{2}OH$$

Были восстановлены в соответствующие альдегиды метиловые, этиловые, пропиловые, изопропиловые и изобутиловые эфиры масляной, капроновой, w-этоксиэнантовой,  $\delta$ -хлорвалериановой, бензойной и фенилуксусной кислот. Выходы во всех случаях были весьма высокими (70—95%). Необходимым условием получения альдегидов является низкая температура восстановления (—20—70° С) [219, 220]. Описаны примеры восстановления эфиров кислот более сложного строения. Так, диметилтерефталат восстанавливается ДЭАГ, давая терефталевый диальдегид с выходом 79% [221]. Диметиловый эфир 2,3-хинолиндикарбоновой кислоты превращается в 2,3-диформилхинолин с выходом 40% [222]. Восстановление с помощью ДИБАГ было успешно применено в ряду алкалоидов. Например, эфир ССІ превращается в протоэметин (ССІІ) [223, 224].

Восстановление сложноэфирной группировки в соединении ССИИ сопро-

вождается реакцией дебензоилирования [225].

Тонкость метода можно продемонстрировать на примере селективного восстановления эфиров алкалоидной природы. Как видно, в первую оче-

редь восстановление затрагивает карбметоксигруппу, тогда как трет.бути-ловые и изопропиловые эфиры остаются незатронутыми [226].

Попытки получения альдегидов из α,β-ненасыщенных кислот были не очень удачными. Так, из этилциннамата был получен в основном коричный спирт, тогда как выход альдегида составил всего 10% [219]. Причину этого авторы видят в том, что в промежуточно образующемся соединении двойная связь облегчает гидрогенолиз аллильной С—О-связи.

$$C = C - CH \xrightarrow{OR'} \xrightarrow{R_2AlH} C = C - CH_2OAlR_2 + R_2AlOR'$$

В согласии с этими данными метиловый эфир витамин-А-кислоты превращается под действием ДИБАГ в витамин-А-спирт [227], а стероидный кетоэфир ССІV количественно дает диол [117].

Несколько неожиданным кажется исход восстановления непредельного эфира ССV с помощью ДИБАГ, завершившегося только снятием бензоильной защиты [228].

Для превращения стероидного кетоэфира ССVI в кетоспирт был остроумно использован ДИБАГ. Как видно из схемы, превращение диалюмината в присутствии ацетона и изопропанола является типичным случаем окисления по Оппенаурру [229].

$$\begin{array}{c} CO_2CH_3 \\ \hline AUEAF \\ CCVI \\ \hline \\ CH_2OH \\ \hline \end{array}$$

Восстановление ДИБАГ при низких температурах, приводящее к получению альдегидов, было применено для пиридинкарбоновых эфиров [230], эфиров терпеновых кислот [220] и других соединений довольно сложного строения [231]. Для получения альдегидов из сложных эфиров вместо ДИБАГ можно успешно применять NaAl (i-C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>)<sub>2</sub>H<sub>2</sub>, легко получающийся из ДИБАГ и гидрида натрия [232]. С помощью этого реагента эфиры алифатических и ароматических кислот превращаются в альдегиды с выходами 70—95%. Необходимо указать, что реагент действует мягче ДИБАГ. Так, из этилциннамата был получен коричный альдегидс выходом 30%. В более жестких условиях эфиры гладко восстанавливаются в первичные спирты, причем в реакцию можно брать эфиры моно- и дикарбоновых, а также ненасыщенных кислот.

Сложнее проход'ят реакции триалкилатов алюминия с эфирами. Продуктами реакции могут быть первичные, вторичные и третичные спирты, а также кетоны.

Из данных, приводимых в табл. 28, следует, что состав продуктов взаимодействия триалкилатов алюминия с эфирами зависит от строения АОС и соотношения реагентов.

Этилбензоат и его *п*-замещенные производные реагируют с ТЭА при 150° С в двух направлениях. Продуктами реакции являются замещенные пропиофеноны (присоединение) и бензальдегиды (восстановление). Выходы

Таблица 28

Взаимодействие АОС со сложными эфирами в растворе циклогексана [233]

			Вых	од продукт	ов реакци	и, %
АОС (условия реакции)	Эфир	АОС : : эфир	ccvii	ccviii	CCIX	ccx
ТМА (35° C, 4 час.)	$C_{6}H_{5}CO_{2}C_{2}H_{5} \\ C_{6}H_{5}CO_{2}C_{2}H_{5}$	1:13:13:1	_ _	_ _	1 82	_
	$\begin{array}{c} C_6H_5CH_2CO_2C_2H_5 \\ C_6H_5CH_2CO_2C_2H_5 \end{array}$	1:1 3:1	_ _	 _	25 90	6 —
ТЭА (35° С, 4 час.)	$ \begin{array}{c c} C_{6}H_{5}CO_{2}C_{2}H_{5} \\ C_{6}H_{5}CO_{2}C_{2}H_{5} \end{array} $	1:13:1	_	1,5 27	1,0 43	<u> </u>
	$C_6H_5CH_2CO_2C_2H_5$ $C_6H_5CH_2CO_2C_2H_5$	1:1 3:1	<u> </u>	14 47	9 <b>41</b>	5 —
ТИБА (80° С, 24 час.)	$C_6H_5CO_2C_2H_5$ $C_6H_5CO_2C_2H_5$	1:13:1	13 33	17 21	_	2 5
	$C_6H_5CH_2CO_2C_2H_5$ $C_6H_5CH_2CO_2C_2H_5$	1:1 3:1	9 <b>38</b>	27 37	_	·-2 5

пропиофенонов колеблются в пределах 17-30% [234].

$$X \longrightarrow CO_2C_2H_5 \xrightarrow{TOA} X \longrightarrow CC_2H_5 + X \longrightarrow C$$

$$H \qquad (X = Alk).$$

A. 1

Характерной особенностью ТМА является способность в жестких условиях превращать кислоты в соединения, содержащие вместо карбоксильной группы трет. бутильную группировку [91]. В частности, были осуществлены следующие реакции. Выходы составляют 40—75%.

Согласно последним данным [235], ТМА реагирует с метилбензоатом, давая диметилфенилкарбинол и следы α-метилстирола. Действие ДМАХ

давая диметилфенилкарбинол и следы а-метилстирола. Действие ДМАХ на метилбензоат приводит к а-метилстиролу и трет.бутилбензолу. Взаимодействие эфиров с пропаргилалюминийсесквибромидом поэволяет получать третичные спирты. Именно так протекает реакция формиатов и ацетатов [236].

 $RCO_2C_2H_5 + HC = CCH_2Al_{2/3}Br \longrightarrow RC(OH)(CH_2C = CH)_2. \qquad (R = H, CH_3).$ 

Согласно [237], этилацетат и этилхлорацетат реагируют с АОС, полученным «in situ» из 1-бром-2-пентена, с образованием соответствующих третичных спиртов.

$$XCH_{2}-CO_{2}C_{2}H_{5} + BrCH_{2}CH = CHC_{2}H_{5} \xrightarrow{A1} XCH_{2}-C$$

$$(X = H, CI)$$

Эфиры  $\alpha$ ,  $\beta$ -ненасыщенных кислот с ТЭА реагируют, давая продукты 1,2- и 1,4-присоединения. Например, метилметакрилат присоединяет ТЭА, превращаясь в 2-метил-3-этил-1-пентен-3-ол и 4-метил-3-гептанон [238]. Этиловый эфир этилентетракарбоновой кислоты реагирует с ТЭА по типу 1,4-присоединения.

$$(H_{5}C_{2}O - C)_{2}C = C(CO_{2}C_{2}H_{5})_{2} \xrightarrow{T \ni A} (C_{2}H_{5}O_{2}C)_{2}C - CH C_{2}H_{5}$$

$$CO_{2}CH_{3} \xrightarrow{T \ni A} OH + O$$

Этиловые эфиры коричной и кротоновой кислот дают с ТЭА преимущественно (58—65%) продукты 1,2-присоединения. Удельный вес сопряженного присоединения невелик (4—10%) [239].

Как показали японские авторы [170], сложные эфиры аллильных спиртов (опыты проводили на эфирах гераниола) при взаимодействии с ТМА, ТЭА или ТИБА дают в каждом случае смесь двух углеводородов, один из которых является продуктом аллильной перегруппировки. Общий выход составляет 65—86%. Соотношение изомеров зависит от строения АОС и сложного эфира. Например, геранилацетат под действием ТИБА дает с выходом 66% смесь 2,6,10-триметил-2,6-ундекадиена и 2,6,8-триметил-6-винил-2-нонена в соотношении 97:3. Выход продукта аллильной перегруппировки в реакции геранилацетата в ТМА составляет 8%, тогда как ТЭА дает перегруппировочный продукт (2,6-диметил-6-этил-2,7-октадиен) с выходом 30%.

$$\begin{array}{c}
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

(R=COH, COCH<sub>3</sub>, CO<sub>2</sub>C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>; R'=CH<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, i-C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>).

Гидропианирование эфиров непредельных кислот стероидного ряда с помощью  $(C_2H_5)_2$ AlCN исследовано в [240]. Ниже приводятся некоторые из осуществленных схем. Выходы, как правило, невысоки (20—40%), однако японские авторы нашли подход, позволяющий резко увеличить выход цианэфиров. Так, если применять тиоэфиры кислот, то выходы приближаются к 90%. Как видно, при замене кислорода на серу изменяется стереохимия цианидов.

Согласно [241], серусодержащие АОС могут быть с успехом использованы для введения серы в молекулы сложных эфиров. Продуктами реакции являются эфиры тионовых и тиоловых кислот в зависимости от того, применяется  $[(C_2H_5)_2Al]_2S$  или  $(C_2H_5)_2AlSR$ . Предложена следующая схема реакции:

Восстановление лактонов с помощью ДИБАГ является широко распространенным синтетическим приемом. Исход реакции зависит от температурных условий. Так, при температуре от -20 до  $-70^{\circ}$  С идет частичное восстановление с образованием гемацеталей, полное восстановление дает диолы. Впервые на возможность восстановления лактонов в гемацетали (лактолы) указано в работе Циглера с сотр. [227].

$$(CH_2)_n C = 0 \xrightarrow{R_2AlH} (CH_2)_n CHOH \longrightarrow (CH_2)_n CH_2OH$$
 (n=4-6)

Это превращение послужило одной из важных стадий в ряде синтезов простаноидов. Так, Кори и Мойнер [242] количественно осуществили следующее восстановление:

Близкие по структуре лактоны были превращены в лактолы с высокими выходами [243—245]. В химии стероидов это превращение использовано в ходе синтеза 21-дезоксиальдостерона [246].

Восстановление  $\alpha,\beta$ -ненасыщенных лактонов с помощью ДИБАГ сопровождается дегидратацией, что позволяет получить фураны. Ниже приводятся некоторые схемы [247, 248].

Возможность селективного восстановления лактонной группы в присутствии других группировок показана в ряде работ. Например, согласно [249], эпоксилактон при —78° С в толуольном растворе превращается в эпоксилактол. Эпоксидная группировка, таким образом, не затрагивается. В дилактоне норборнанового типа с помощью ДИБАГ можно провести восстановление только одной группы [250].

Исследовано взаимодействие ТЭА с бутиролактонами. Показано, что в присутствии 4-кратного избытка ТЭА реакция идет преимущественно с образованием продуктов исчерпывающего алкилирования карбонильной группы. Выход гликолей типа ССХІ не превышает 10% [251].

Иначе идет реакция бутанолидов с алкилалюминийхлоридами. Согласно данным Райнхеккеля с сотр. [252, 253], как ( $C_2H_5$ )<sub>2</sub>AlCl, так и ( $CH_3$ )<sub>2</sub>AlCl превращают бутанолиды в смесь изомерных непредельных кислот ССХІІ— ССХІV. Реакция идет в соответствии со схемой:

Подобным образом реакция идет, если заместители R и R' представляют собой алкильные группировки. Механизм реакции был установлен на основании опытов с дейтерированными соединениями, а также на основе кинетических данных. Так, 4-метил- $[5D_2]$ -гексанолид (4,1) (CCXV) реагирует с  $(C_2H_5)_2$ AlCl, давая непредельную кислоту, в которой сохраняется один атом дейтерия и монодейтероэтан. Эти результаты позволяют предложить следующую схему реакции:

Если один из заместителей имеет ароматический характер, то образуются насыщенные кислоты, строение которых зависит от того, используется ли ДМАХ или ДЭАХ. Так, с ДМАХ идет метилирование атома углерода, связанного с лактонным кислородом, в результате чего получаются кисло-

ты, имеющие строение ССХVI. В опытах с ДЭАХ было отмечено как этилирование по карбониевому центру, так и перенос гидрида от β-углеродного атома заместителя в молекуле АОС. Таким образом, образуются два типа кислот — ССХVII и ССХVIII. Как видно, введение ароматического заместителя увеличивает стабилизацию карбкатиона, в результате чего определяющим направлением становится не отщепление протона, а нуклеофильная атака.

Реакция бутенолида ССХІХ, а также диэтилфталида с ДЭАХ идет довольно гладко с образованием в первом случае диеновой кислоты, а во втором — производного стирола.

В табл. 29 представлены результаты опытов по синтезу кислот. Реакция ДЭАХ с бутанолидами приводит к получению только насыщенных кислот. Как видно, ДЭАХ, являющийся более сильной кислотой Льюиса, способствует реакции гидридного переноса от β-углеродного атома заме-

Таблица 29 Синтез кислот из бутанолидов [253]

	Б	утаноли	1Д	- %			Выход	кислот,	%	
AOC	R	R'	R <b>"</b>	Общий выход кислот,	CCXII	CCXIII	CCXIV	CCXVI	CCXVII	CCXVIII
дэах	H CH <sub>3</sub> H CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> C <sub>5</sub> H <sub>11</sub> C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>		85 90 82 90	1 0 13 58	20 80 17 18	64 10 55 14	— — —	_ _ _ _	— — —
ДМАХ	H H	CH <sub>3</sub> C <sub>5</sub> H <sub>11</sub>	_	99 <b>9</b> 8	0 14	. 33 19	62 . 62	<u> </u>	_	. <del>-</del> .
ДЭАХ	_ _ _	1 1 1	${ m CH_3} \ { m C_2H_5} \ { m C_6H_5}$	100 95 100	_ _ _	_ _ _	_ ,	_ _	30 13 15	70 <sup>!</sup> 87 85
ДМАХ	_ _ _	=	$CH_3$ $C_2H_5$ $C_6H_5$	75 53 80	=	_ _ _	-	75 53 80	_ _ _	=

стителя АОС к месту дислокации положительного заряда. МАДХ дает кислоты, метилированные по лактонному углероду [254, 255].

$$\begin{array}{c} R \\ R' \\ O \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} C_2H_5AlCl_2 \\ R' \\ CH_3AlCl_2 \\ R' \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} R \\ R' \\ CH_2 \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} CO_2H \\ R' \\ CH_2 \end{array}$$

Согласно патентным данным [256], карбоновые кислоты получены также при действии ДЭАХ на пропиолактоны.

Азот- и серусодержащие АОС были использованы для синтеза из лактонов оксиамидов, окситиоэфиров и других производных [257]. Обработка кумарина бис-(диэтилалюминий) сульфидом дает тиокумарин [258].

$$\begin{array}{c} X & \xrightarrow{(C_2H_5)_2AlN(C_2H_5)_2} & (C_2H_5)_2AlO - X - CON(C_2H_5)_2 \xrightarrow{H_2O} + HO - X - CON(C_2H_5)_2, \\ X & \xrightarrow{(C_2H_5)_2AlSC_2H_5} & \xrightarrow{C_2H_5S - X - CO_2Al(C_2H_5)_2} \xrightarrow{H_2O} + C_2H_5S - X - CO_2H \\ X & \xrightarrow{(C_2H_5)_2AlSC_2H_5} & \xrightarrow{(C_2H_5)_2AlO - X - COSC_2H_5} \xrightarrow{H_2O} + HO - X - COSC_2H_5 \\ & \xrightarrow{(R_2Al)_2S} & \xrightarrow{$$

## РЕАКЦИИ С АНГИДРИДАМИ КИСЛОТ

Циклические ангидриды кислот интенсивно взаимодействуют с АОС, образуя главным образом кетокислоты. Обычно для этих целей используют алкилалюминийгалогениды, реакцию проводят при интенсивном охлаждении, в качестве растворителя применяют дихлорэтан. Выходы кетокислот обычно составляют 50—60%.

Так, при взаимодействии янтарного или глутарового ангидрида с различными алкилалюминийдихлоридами образуются соответствующие кетокислоты [255—259].

$$\begin{array}{c} & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & &$$

Если же используются диалкилалюминийхлориды, в частности ДЭАХ или ТЭА, то реакция останавливается на стадии образования алкилированных лактонов [260].

Практически аналогично взаимодействуют с АОС ароматические и ненасыщенные циклические ангидриды. Например, реакция фталевого ангидрида с ЭАДХ или ЭАСХ при 40° С приводит после гидролиза с выходом 95% к о-пропионилбензойной кислоте [255, 257]. В то же время реакция фталевого ангидрида с ТЭА приводит к образованию только фталида (выход 46%) [261]. В связи с этим интересно заметить, что фенилмагнийбромид взаимодействует с фталевым ангидридом с образованием кетокислоты. ТЭА совершенно не восстанавливает 4-метилфталевый ангидрид, а реакция с 1,4-диметилфталевым ангидридом дает при 40° С с хорошим выходом 3,6-диметил-2α-оксипропилбензойную кислоту.

Малеиновый ангидрид с алкилалюминийдихлоридами дает β-ацилакриловые кислоты. В случае проведения реакции при —30° С с двухмольным количеством ЭАДХ выход кетокислоты ~50%. Использование гексилили октилалюминийдихлоридов приводит к резкому снижению выходов кетокислот (~20%). ЭАСХ при +42° восстанавливает малеиновый ангидрид до лактонов [260]. Однако макроциклические ангидриды не восстанавливаются алкилгалогенидами с такой селективностью. Так, декандионовый ангидрид при взаимодействии с ЭАСХ дает 37% 10-кетодекановой кислоты, 24% тетрадекан-3,12-диона и 20% декандионовой кислоты [262].

Если в реакцию с ангиридами вводить АОС, содержащие ароматический гаместитель, то реакция осложняется ацилированием ядра. Так, в работе [263] показано, что фенилэтилалюминийдихлорид, полученный в видсмеси 1- и 2-фенилэтилпроизводных в соотношении 35:65 при обработке AlCl<sub>3</sub> трифенилэтилалюминия (из стирола), реагирует с янтарным и фталевым ангидридами согласно следующей схеме:

Интенсивно реагирует с алюминийтриалкилами уксусный ангидрид, образуя кетен. Выходы последнего с ТЭА и ТИБА составляют соответственно 21 и 43%. Использование комплексов АОС с аминами, например АІ  $(i\text{-}C_4H_9)_3$ .  $N(n\text{-}C_1H_9)_3$ , позволяет увеличить выход кетена до 80%. Метод рекомендован для лабораторного синтеза [264].

$$O \xrightarrow[CH_3]{C=0} AlR_3 \longrightarrow \begin{bmatrix} CH_3 \\ C=0 \\ C=0 \\ CH_3 \end{bmatrix} \longrightarrow CH_2 = C = O + R_2AloccH_3$$

$$CH_3 \longrightarrow CH_2 = C = O + R_2AloccH_3$$

$$CH_3 \longrightarrow CH_2 = C = O + R_2AloccH_3$$

Реакция диметиламида диэтилалюминия с янтарным или фталевым ангидридами позволяет, в зависимости от количества АОС, направлять процесс в сторону образования моно- или диамида [255].

## РЕАКЦИИ С ГАЛОГЕНАНГИДРИДАМИ КИСЛОТ И ХЛОРЛАКТОНАМИ

Из всех типов АОС наибольшей селективностью в реакции с хлорангидридами кислот отличаются алкилалюминийдихлориды и диалкилалюминийхлориды. Реакция проходит в соответствии с приводимой ниже схемой, давая кетоны [255].

$$\begin{array}{c} \operatorname{RCOCl} + \operatorname{R'_nAlCl_{3-n}} \longrightarrow [\operatorname{R-CO}]^+ [\operatorname{R'_nAlCl_{4-n}}] \longrightarrow \\ \\ \longrightarrow \\ \operatorname{R'} \longrightarrow \\ \operatorname{R-CO-R'} \end{array}$$

Лучшими растворителями являются хлористый метилен, сероуглерод. Реакция требует избытка АОС и идет при комнатной или пониженной температурах. Выходы монокетонов, полученных из хлорангидридов насыщенных алифатических и ароматических ацилхлоридов, как правило, высоки. Замена хлорангидридов на иодангидриды в ряде случаев может привести к снижению выходов. Совершенно нормально реагируют дихлорангидриды дикарбоновых кислот, начиная с глутаровой. Выходы соответствующих дикетонов весьма высоки.

$$(CH_2)_n$$
 $COCl$ 
 $COCl$ 
 $COCl$ 
 $CO-R$ 
 $CO-R$ 
 $CO-R$ 
 $CO-R$ 
 $CO-R$ 

Исключение составляют дихлорангидриды янтарной и фталевой кислот,

Таблица 30 Синтез кетокислот из диклорангидридов янтарной и фталевой кислот и АОС [265]

Дихлорангидрид	DOA	Кетокислота	Выход, %
Дихлорангидрид янтар- ной кислоты	$(C_2H_5)_3Al$ $C_2H_5AlCl_2$ $(C_9H_{13})_3Al$ $C_6H_{12}AlCl_2$ $(C_8H_{17})_3Al$ $(C_{12}H_{25})_3Al$	4-Кетогексановая » 4-Кетодекановая » 4-Кетододекановая 4-Кетододекановая 4-Кетогексадекановая	61 87 69 80 81 40
Дихлорангидрид фтале- вой кислоты	$C_{2}H_{5}AlCl_{2}$ $C_{6}H_{13}AlCl_{2}$ $C_{8}H_{17}AlCl_{2}$ $C_{10}H_{21}AlCl_{2}$	о-Пропионилбензойная о-Гептаноплбензойная о-Нонаноплбензойная о-Ундеканоплбепзойная	74 61 62 60

которые реагируют не только с алкилалюминийхлоридами, но и с триал-килаланами, давая кетокислоты (табл. 30).

$$\begin{array}{c|c} COCl & CCCl \\ \hline COCl & CCCl \\ \hline R & Cl \\ \hline COCl & CCCl \\ \hline R & Cl \\ \hline COCl & CCCl \\ \hline CCCl & CCCl \\ C$$

Некоторые аномалии были отмечены для дихлорангидридов малоновой и замещенных малоновых кислот. Согласно данным Рейнхеккеля с сотр. [266], при взаимодействии указанных соединений с этилалюминийхлоридами были получены смеси ожидаемых 1,3-дикетонов и аномальных кетоспиртов. Последние являются продуктами частичного восстановления одной хлоркарбонильной группы.

Дикетоны могут быть получены из хлорангидридов кетокислот, что было продемонстрировано на примерах соединений алифатического ряда [255].

$$R-CO-(CH_2)_n-COCI \xrightarrow{R'AICI_2} RCO-(CH_2)_nCOR'$$

Следует отметить, что выходы в этих реакциях были весьма умеренные. Очень хорошие выходы кетоэфиров получены при действии алкилалюминийдихлоридов на монохлорангидриды полуэфиров дикарбоновых кислот 12551

$$RO_2C$$
— $(CH_2)_n$ — $COCI$   $\longrightarrow$   $RO_2C$ — $(CH_2)_n$ — $COR'$ .

Достаточно гладко реагируют ненасыщенные хлорангидриды. Так, циннамилхлорид дает с этилтрихлоралюминатом натрия этилциннамилкетон, а хлорангидрид монометилфумарата под действием ЭАДХ превращается в метиловый эфир 4-кето-2-гексеновой кислоты.

Если в качестве растворителя использовать ароматические углеводороды, то наряду с реакцией АОС будет идти конкурентное ацилирование ароматического соединения. Например, хлористый бензоил реагирует с (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>AlCl в растворе *п*-ксилола, давая ацетофенон и диметилбензофенон с выходами соответственно 59 и 19% [267]. Как видно из табл. 31, реакция аци-

$$C_{6}H_{5}COCl + (CH_{3})_{2}AlCl + \bigcirc \longrightarrow C_{6}H_{5}COCH_{3} + C_{6}H_{5}CO$$

лирования ароматического растворителя в ряде случаев может стать преобладающей.

Таблица 31 Взаимодействие бензоилклоридов (X—C<sub>s</sub>H<sub>4</sub>COCI) с АОС в растворе *п-*ксилола

		Продукт реакции, %		- 1	×		Продуг реакци		
Заместитель Х	AOC	ацето- или пропиофенон	диметилбен- зофенон	Литература	Заместитель 2	AOG	ацето- или пропвофенон	диметилбен- зофенон	Литература
H H P-CH <sub>3</sub> P-CH <sub>5</sub>	$(CH_3)_2AlCl\\NaAlC_2H_5Cl_3\\(C_2H_5)_2AlCl\\CH_3AlCl_3\\C_2H_5AlCl_2\\NaAlC_2H_5Cl_3$	59 63 86 95 86 82	19 21 — — —	[267] [268] [267] [269] [270] [268]	p-Cl o-Cl p-F p-CN p-CN	CH <sub>3</sub> AlCl <sub>2</sub> NaAlC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> Cl <sub>3</sub> NaAlC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> Cl <sub>3</sub> C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> AlCl <sub>2</sub> NaAlC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> Cl <sub>3</sub>	43 —	5 31 36 76 60	[269] [268] [268] [270] [268]

Исход реакции хлорангидридов о-фенилалкановых кислот зависит от длины цепи. Так, хлорангидриды гидрокоричной, 5-фенилпентановой и 6-фенилгексановой кислот реагируют с ЭАСХ, давая с почти количественными выходами соответствующие кетоны. Хлорангидрид фенилмасляной кислоты наряду с линейным кетоном образует 1-тетралон. Соотношение между этими соединениями изменяется в пользу тетралона при понижении температуры: при температуре от 29° до —70° С выходы тетралона равны соответственно 35 и 70% [271].

$$\bigcirc (CH_2)_n - COC_2H_5$$

$$\bigcirc (CH_2)_n - COC_2H_5$$

$$\bigcirc (CH_2)_3COC_2H_5$$

$$+ \bigcirc (CH_2)_3COC_2H_5$$

Касаясь строения АОС, участвующих в реакции с хлорангидридами, необходимо указать, что можно применять все виды галогенидов (моно-, дисескви), а также АОС, получаемые из триалкилаланов путем добавления AlCl<sub>3</sub>. Последний метод особенно удобен при работе с высшими алюминийтриалкилатами. Именно этот метод был применен для введения в реакцию высших АОС с насыщенными радикалами. Нет никакого сомнения, что в реакции с хлорангидридами таким образом могут быть вовлечены АОС сложного строения, описанные в предыдущих главах. Довольно сложно протекает реакция фенилэтилалюминийдихлорида с хлорангидридами. Как показано в [263], реакция с адетилхлоридом приводит к образованию 4-этилацетофенона, 1-фенил-3-бутанола и 2-фенил-3-бутанона. Интересно отметить, что выход последнего возрастает по мере повышения температуры, — факт, указывающий на протекание изомеризации 2-фенилэтильного в 1-фенилэтильное производное. Была предложена следующая схема реакции, из которой видно, что в заметной степени идет диацилирование.

Кроме того, в заметном количестве был получен бензальацетон, механизм образования которого неясен. При взаимодействии фенилэтилалюминийдихлорида с хлорангидридами масляной, валериановой, капроновой, каприловой и бензойной кислот были получены смеси соединений, состоящие из этилбензола, 1-фенил-3-алканона и 2-(4-ацилфенил)-3-алканона.

Реакция фенилэтилалюминийдихлорида с сукцинил- и фталоилдихлоридами позволяет получить два типа веществ, являющихся продуктами ацилирования в ядро. Образуются те же продукты, что и при взаимодействии ангидридов этих кислот с фенилэтилалюминийдихлоридом. Структуры моно- и дикарбоновых кислот приведены выше [263].

Согласно данным [51, 272], в реакцию с хлорангидридами вступают аллил- и пропаргилалюминийсесквибромиды, а также ацетиленовые ат-комплексы.

$$\begin{array}{l} R_3Al_2Br_3 \dotplus CH_3COCl \longrightarrow RCOCH_3, \\ NaAl(C=CR)_4 \dotplus CH_3COCl \longrightarrow R-C=C-COCH_2 & (R=CH_2=CHCH_2, CH=C-CH_2). \end{array}$$

Особое место занимает этилхлорформиат, реагирующий с пропаргилалюминийсесквибромидом с образованием трипропаргилкарбинола [236].

$$ClCO_2C_2H_5 \longrightarrow HOC(CH_2C = CH)_3.$$

Интересный случай представляет описанное в [240] взаимодействие хлорангидридов  $\alpha, \beta$ -ненасыщенных стероидных кислот с  $(C_2H_b)_2AlCN$ . Реакция начинается с введения этильной группы с последующим гидроцианирова-

$$\begin{array}{c} COCI \\ R_2AICN \end{array} \\ \begin{array}{c} CI \\ O \\ NC \end{array} \\ \begin{array}{c} CI \\ NC \end{array} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} CI \\ (R=C_2H_5). \end{array}$$

нием полученного α,β-ненасыщенного кетона. В табл. 32 приводятся данные по синтезу кеточов из хлорангидридов различного строения.

Таблица 32 Синтез кетонов и кетокислот из хлорангидридов (R—COCI) и алкилалюминийхлоридов

AOG	R	Полученный кетоп	Выход,	Лите- ратура
ДЭАХ	CH <sub>3</sub>	2-Бутанон	75	[273]
	CH <sub>3</sub>	п-Метилацетофенон	75	[274]
C <sub>6</sub> H <sub>13</sub> AlCl <sub>2</sub> *1	n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	4-Деканон	80	[273]
	i-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	2-Метил-3-нонанон	76	[273]
мадх	n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	2-Пента <b>н</b> он	70	[275]
ЭАСХ	n-C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	3-Гексанон	81	[276]
C <sub>8</sub> H <sub>17</sub> AlCl <sub>2</sub> *1	CH <sub>3</sub>	2-Деканон	70	[273]
C <sub>10</sub> H <sub>21</sub> AlCl <sub>2</sub> *1	CH <sub>3</sub>	2-Додеканон	46	[273]
C <sub>12</sub> H <sub>25</sub> AlCl <sub>2</sub> *1	CH <sub>3</sub>	2-Тетрадеканон	74	[273]
JACX	$n-C_5H_{11}$	3-Октаноя	87	[276]
ЭАДХ			92	[273]
ЭАДА ЭАСХ	n-C <sub>7</sub> H <sub>15</sub> n-C <sub>9</sub> H <sub>19</sub>	3-Деканон 3-Додеканон	74	[276]
OAGA	$n-C_{9}\Pi_{19}$ $n-C_{11}H_{23}$	3-Додеканон 3-Тетрадеканон	84	[276]
	n-C <sub>13</sub> H <sub>27</sub>	3-Генсаденанон	83	[276]
	n-C <sub>16</sub> H <sub>31</sub>	3-Октадеканон	86	[276]
	$n-C_{17}H_{35}$	3-Эйкозанон	86	[276]
	C2H5CHBr	4-Бром-3-генсанон	60	[277]
	CH <sub>3</sub> CHCl(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub>	6-Хлор-3-октанон	83	[277]
	C <sub>10</sub> H <sub>21</sub> CHOCH <sub>3</sub>	4-Метокси-3-тетрадека- нон	50	[277]
	$C_{10}H_{21}CH(OCOCH_3)$	4-Ацетокси-3-тетрадека- нон	40	[277]
	$CH_3CH = CCl(CH_2)_2$	6-Х лор-3-октенон	74	[255]
мадх	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	Ацетофеноп	81	[275]
ЭАДХ	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	Пропиофенон	89	[275]
ЭАСХ	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	»	80	[278]
(C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub> AlCl	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	Бензофено <b>н</b>	67	[274]
ЭАСХ	o-CH <sub>3</sub> O <sub>2</sub> CC <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	о-Карбметоксипроппофе- нон	84	[279]
мадх	9-Фенантрил	9-Ацетилфенантрен	78	[275]
ЭАДХ	9-Фенантрил	9-Пропионилфенантрен	86	[275]
AlC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> Cl <sub>3</sub>	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> CH=CH	Этилциннамилкетон	80	[268]
9ACX	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> CH <sub>2</sub>	1-Фенил-2-бутанол	82	1276
UAGA	$C_6H_5(CH_2)_2$	5-Фенил-3-пентанон	98	[271]
	$C_0H_5(CH_2)_4$	7-Фенил-3-гептанон	93	[271]
	$C_0H_5(CH_2)_5$	8-Фенил-3-октанон	94	[271]
ЭАДХ	CH <sub>3</sub> CO(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	2.5-Гептандпон	59	[255]

Таблица 32 (окончание)

AOC	R	Полученный кеток	Выход, %	Лите- ратура
C <sub>6</sub> H <sub>13</sub> AlCl <sub>2</sub> *1	CH <sub>3</sub> CO(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	2,5-Ундекандион	23	[255]
C <sub>10</sub> H <sub>21</sub> AlCl <sub>2</sub> *1	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CO(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>	3,8-Октадекандион	23	[255]
C <sub>6</sub> H <sub>13</sub> AlCl <sub>2</sub> *1	CH <sub>3</sub> CO(CH <sub>2</sub> ) <sub>9</sub>	3,12-Октадекандион	19	[255]
ЭАДХ	транс-СН <sub>3</sub> О <sub>2</sub> ССН=СН	МЭ *2 4-кето-2-гексено- вой кислоты	96	[277]
мадх	$CH_3O_2C(CH_2)_2$	МЭ 4-кетопентановой кислоты	36	[275]
ЭАСХ	$CH_3$ — $O_2C(CH_2)_2$	МЭ 4-кетогептановой кислоты	75	[280]
	$CH_3O_2C(CH_2)_3$	МЭ 5-кетогептановой кпслоты	85	[280]
ЭАДХ	CH <sub>3</sub> O <sub>2</sub> C(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>	МЭ 8-кетодекановой кис- лоты	88	[255]
ЭАДХ	CH <sub>3</sub> O <sub>2</sub> C(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub>	МЭ 8-кетодекановой кис- лоты	88	[255]
ЭАСХ	CH <sub>3</sub> O <sub>2</sub> C(CH <sub>2</sub> ) <sub>8</sub>	МЭ 10-кетододекановой кислоты	9 <b>2</b>	[275]
C <sub>6</sub> H <sub>13</sub> AlCl <sub>2</sub> *1	CH <sub>3</sub> O <sub>2</sub> C(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>	МЭ 6-кетододекановой кислоты	86	[255]
$C_4H_0AlCl_2*1$	CH <sub>3</sub> O <sub>2</sub> C(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub>	МЭ 8-кетододекановой кислоты	9 <b>3</b>	[255]
C <sub>5</sub> H <sub>17</sub> HCl <sub>2</sub> *1	CH <sub>3</sub> O <sub>2</sub> C(CH <sub>2</sub> ) <sub>7</sub>	МЭ 9-кетогептадекано- вой кислоты	9 <b>3</b>	[255]
МАДХ	$ClCO(CH_2)_nCOCl$ $n=4$	2,7-Октандион	35	[275]
ЭАСХ	n=3	3,7-Нонандион	86	[280]
	n=4	3,8-Декандион	71	[280]
	n=5	3,9-Ундекандион	95	[ <b>2</b> 80]
	n=6	3,10-Додекандион	85	[280]
	n = 10	3,14-Гексадекандион	88	[280]
C4H9AlCl2*1	n=3	5,9-Тридеканднон	70	[255]
C <sub>6</sub> H <sub>13</sub> AlCl <sub>2</sub> *1	n=3	7,11-Гептадекандион	68	[255]
G6113111G12	n=4	7,12-Октадекандион	72	[255]
C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> AlCl <sub>2</sub> *1	n = 8	5,14-Октадекандион	72	[255]

<sup>\*1</sup> АОС получены смешением двух молей AlCls с одним молем AlRs. \*2 МӘ — метиловый эфир.

Как известно, атом хлора в хлорлактонах обладает высокой подвижностью. Это свойство проявляется также в реакциях с АОС. Например, хлорбутанолиды реагируют с ТЭА в двух направлениях, давая моно- и диалкилбутанолиды [255].

Реакция с ЭАДХ протекает иначе с образованием 4-хлор-4-гексеновой кислоты. Этилхлорфталид под действием ЭАДХ превращается в этили-денфталид, гидролизующийся в о-пропионилбензойную кислоту.

$$Cl \qquad C_2H_5$$

$$Cl \qquad O \cdot AlCl_2$$

$$Cl \qquad Color Col$$

## РЕАКЦИИ С АМИДАМИ, ЛАКТАМАМИ И ИМИДАМИ

Реакции амидов с триалкилаланами изучены недостаточно. Извести и что монозамещенные амиды дают с триалкилаланами комплексы. Например, бензанилид реагирует с ТМА с образованием димерного соединения [281], структура которого была установлена рентгенографически [282]. После гидролиза комплекса возвращается неизмененный бензанилид.

Взаимодействие амидов с ДИБАГ обстоятельно изучено Захаркиным с сотр. [283, 284], показавшими возможность проведения частичного и полного

восстановления. Частичное восстановление приводит к получению альдегидов, продуктами полного восстановления являются амины

$$\begin{array}{c} \text{RCONR}_{2}^{'} \xrightarrow{\text{ДИБА}\Gamma} \text{R-CH-NR}_{2}^{'} \xrightarrow{\text{H}_{2}\mathbf{0}} \text{R-C} \\ & \downarrow \text{ДИБА}\Gamma \\ \\ \text{R-CH}_{2}\text{NR}_{2}^{'} + [(i\text{-C}_{4}\text{H}_{9})_{2}\text{Al}]_{2}\text{O} \end{array}$$

Выходы альдегидов и аминов зависят от количества восстановителя. Оптимальное отношение амида к ДИБАГ при получении альдегида равняется 1:1,5. Повышение количества восстановителя приводит к повышению выхода амина. При получении аминов реакцию обычно проводят при комнатной температуре, альдегиды лучше получать при 0° С. В качестве растворителя используются эфиры или алифатические углеводороды.

Таблица 33 Восстановление амидов ДИБАГ в альдегиды (эфир, 0° C, амид: ДИБАГ = 1:1,5) [283, 284]

Кислота	Амидопроизводные			
	амид		анилид	
Масляная	_		Этил-	(56)
Изовалериановая	Диметил-	(25)	Этил-	(52)
Энантовая	Диметил-	(30)	Этил-	(50)
Каприловая	Диметил-	(26)	Метил- Этил-	(56) (52)
Бензойная	Димети- Этил-	(44) (48)	Метил- Этил-	(67) (70)
Никотиновая	Диэтил-	(44)		
Аэелаиновая	_		Метил-	(53)
Фталевая			Метил-	(60)
Олеиновая	_		Этил-	(58)
<i>о-</i> Бромбензойная			Этил-	(30)
Анисовая	_	_		(60)
Фе <b>н</b> илуксусная	4		Метил-	(59)

Примечание. В скобках указанныход альдегида (в процентах).

В табл. ЗЗ приводятся результаты опытов по восстановлению амидов в альдегиды, из которых видно, что дизамещенные амиды алифатических кислот дают невысокие выходы альдегидов. Гораздо лучше выходы при восстановлении монозамещенных амидов и алкиланилидов.

Как следует из табл. 34, для получения аминов необходимо прибегать к соотношениям амид : ДИБА $\Gamma=1:(2,2-4)$ .

Таблица 34 Восстановление амидое ДИБАГ в амины [283, 285]

Амид	Амин	Амид: ДИБАГ	Выход, %
Диэтилбенэамид	Диэтилбензиламид	1:2,2	75
	»	1:3	91
Дпметилбензамид	Диметилбенэиламин	1:3	93
Диметилиэовалерамид	Диметилизопентиламин	1:2,5	80
	»	1:3	95
Диметилэнантамид	Диметилгентиламин	1:3	91
Диметилкаприламид	Диметилоктиламин	1:3	93
Иэоборнилбенэамид	Изоборнилбенэиламин	1:4	95
Капролактам	Гексаметиленимин	1:4	95

О восстановлении капролактама в гексаметиленимин с помощью ДИБАГ и ДЭАГ сообщается в работах [37, 283]. Несколько интересных примеров восстановления лактамов описано в ряде работ. Так, лактам ССХХ под действием ДИБАГ претерпевает гидрогенолиз карбонильной группы [286]. Восстановление лактама ССХХІ идет с дегидратацией промежуточного образовавшегося оксипроизводного [287]. Очень интересен полный синтез алкалоида спартеина (ССХХІІ) из дилактама ССХХІІІ [288]. Не исключено, что реакция идет через стадию образования енамина ССХХІV, который далее реагирует с ДИБАГ последовательно по схемам гидро- и карбалюминирования (см. стр. 254).

Данные о восстановлении с помощью ДИБАГ лактамов сложного строения, относящихся к алкалондам, можно найти в работах [289, 290].

Реакции АОС с имидами исследованы очень мало. В литературе имеются отрывочные сведения о возможности применения ДИБАГ для селективного восстановления имидов. Например, Винтерфельдт [98] осуществил

следующее превращение:

# РЕАКЦИИ С НИТРИЛАМИ

Первой стадией взаимодействия АОС с нитрилами является комплексообразование. Комплексы устойчивы при комнатной температуре. Нагревание выше 80° С приводит к взаимодействию молекул. Реакции нитрилов с триалкилатами алюминия, протекающие с участием только нитрильной группы, сводятся к образованию алюминиевых производных альд- или кетиминов. Если АОС имеет радикал, не способный к отщеплению водорода, то образование кетиминов будет единственным направлением. Именно так идут реакции нитрилов с ТМА и ТФА.

$$RCN + R_3'A1 \longrightarrow RCNAlR_3' \longrightarrow R - C = N - AlR_2' \xrightarrow{H_2O} R - CO - R' \quad (R' = CH_3, C_6H_5).$$

Для триалкилатов алюминия иного строения обе реакции идут параллельно. Например, питрилы с ТЭА дают альд- и кетимины, правда, выходы первых обычно очень невысоки.

$$2RCN(C_2H_5)_3Al \xrightarrow[-C_2H_4]{} R-C=N-Al(C_2H_5)_2 + R-CH=N-Al(C_2H_5)_2 \xrightarrow{H_2O} R-CO-C_2H_5 + R-COH$$

Алюминиевые производные альд- и кетиминов имеют димерное строение [282]. Как видно из данных табл. 35, выходы карбонильных соединений при взаимодействии нитрилов с АОС довольно высокие.

Таблица 35 Взаимодействие нитрилов с АОС

Нитрил	AOC	Продукты реакции	Выход, %	Литература
Бензонитрил	ТМА	Ацетофенон	84	[291]
	ДМАХ	»	71	[292]
	МАДХ	»	40	[292]
	ТЭА	Пропиофенон	77	[293, 294]
	ТФА	Бензофенон	54	[295]
Бензилцианид	ТЭА	Этил <b>бензил</b> кетон	90	[294]
Додеканнитрил	ТЭА	3-Тетрадеканон	89	[294]
1,2-Дицианозтан	ТЭА	3,6-Октандион	38	[294]

Скорость реакции зависит от строения АОС и нитрилов. Например, ЭАСХ даже при высокой температуре не реагирует с бензонитрилом [294]. Бензилцианид реагирует с ТМА в 10 раз быстрее, чем с ДМАХ [292]. Были осуществлены превращения бензонитрила в адетофенон, *п*-хлорбензонитрила в *п*-хлорацетофенон, дифенилацетонитрила в 1,1-дифенил-пропан-2-он, додецилцианида в тетрадекан-2-он и глутародинитрила в гептан-2,6-дион.

Второе направление реакции, приводящее к альдиминам, весьма типично для взаимодействия нитрилов с ТИБА. Так, реакция между бензонитрилом и ТИБА приводит главным образом к бензальдегиду. Выход фенилизобутилкетона всего 18% [296], однако, если реакции катализировать комплексами никеля, то соотношение бензальдегида и фенилизобутилкетона равное [297]. Интересно отметить, что в жестких условиях при избытке ТИБА бензонитрил с высоким выходом превращается в бензиламин [227].

$$\begin{array}{c} C_{6}H_{8}-CN \xrightarrow{A1R_{5}} C_{6}H_{5}-CH=NA1R_{2}+C_{6}H_{5}-C=NA1R_{2} \\ & \\ A1R_{3} & \\ C_{6}H_{5}CH_{2}NH_{2} & \\ & \\ C_{6}H_{5}COR & (R=i-C_{4}H_{9}). \end{array}$$

Согласно патентным данным [298], производные 1-алюмоциклопентена гладко реагируют с нитрилами, давая производные алюмоазациклопентена, гидролиз которых приводит к алифатическим кетонам. Так, взаимодействие 1-изобутил-3-метилалюмо-3-циклопентена с бензонитрилом протекает в соответствии со следующей схемой:

$$\begin{array}{c} & & & \\ & &$$

Превращение нитрилов в альдимины и далее в альдегиды было предложено Захаркиным с сотр. [299—301] в качестве удобного препаративного метода. Как реагенты применяются ДИБАГ или  $NaAl(i=C_4H_9)_2H_2$ -Реакция идет по схеме гидроалюминирования нитрильной группы.

$$R-C=N + R_2AlH \longrightarrow RCH=N-AlR_2 \xrightarrow{H_2O} R-C \xrightarrow{O}$$

Тот факт, что метод весьма универсален, подтверждается многочисленными примерами его успешного применения к нитрилам различного строения. Так, 3-циантиофен, 3-цианселенофен, 2,3-, 2,4-, 3,4- и 2,5-дициантиофены и дицианселенофены были превращены в соответствующие монои диальдегиды с выходами 45—70% [302, 303]. Весьма удовлетворительно идет образование 2,3-, 2,4-, 3,4-диформилфуранов, а также 2-метил-4,5-диформилфурана из соответствующих динитрилов [304, 305]. Правда, выход 3-карбокси-4-формилфурана из 3-карбокси-4-цианфурана составляет всего 18%. С высоким выходом был синтезирован терефталевый диальдегид из *п*-дицианбензола [306]. Восстановление с помощью ДИБАГ было с успехом применено для синтеза альдегида с циклопропановым кольцом [307].

Полиеновые нитрилы гладко превращаются в альдегиды [308].

$$R$$
 (R = CN, COH).

Весьма важное промежуточное соединение в синтезе тетрациклинов — альдегид ССХХV — был с высоким выходом получен из соответствующего интрила действием ДИБАГ [309]. Интересный случай гидрогенолиза описан в [310, 311]. Вполне вероятно, что восстановительная активность ДИБАГ может повышаться в связи с наличием в молекуле стероида ССХХVI большого числа эфирных группировок.

Превращение нитрильной группы в формильную действием ДИБАГ использовано в некоторых синтезах простаноидов. Так, с высокими выходами были осуществлены следующие превращения [312, 313].

Интересные синтетические возможности были установлены при исследовании превращений N-алюмоиминов — продуктов взаимодействия
нитрилов с диалкилалюминийгидридами [314]. Действие металлическогокалия в присутствии нафталина в растворе ТГФ дает дикалиевое производное, которое после обработки LiBr превращается в литийкалиевую
соль. Последняя легко вступает в реакцию с электрофилами, давая амины
и азотгетероциклы. Некоторые реакции, приводимые на схеме, позволяют
судить о границах применения реагента в синтетической практике

$$R-CN \longrightarrow R-CH=N-Al(C_2H_5)_2 \xrightarrow{2K} R-CHK-NKAl(C_2H_5)_2$$

$$R-CH-CH-R$$

$$NH_2 \qquad NH_2 \qquad NH_2 \qquad NH_2 \qquad NH_2$$

$$R-CH-CH-R$$

$$NH_2 \qquad NH_2 \qquad NH_2 \qquad NH_2$$

$$NH_2 \qquad NH_2 \qquad NH_2 \qquad NH_2$$

$$NH_2 \qquad NH_2 $

Интересно протекает реакция N-алюминоиминов с метилентрифенилфосфораном, приводящая к имидам. Как видно из схемы, возможности этой реакции весьма разнообразны [315].

R
$$CH-CH=N-Al \left( + CH_2=P(C_6H_5)_3 \longrightarrow R \right)$$

$$R C=CH-CH=P(C_6H_5)_3 + H_2NAl \left( - CH_2 $

В работе [309] было замечено интересное свойство алюмоальдиминов, получаемых из нитрилов и ТИБА, изменяться при пиролизе с выделением изобутилена. Таким образом, это превращение можно рассматривать как гидроалюминирование связи C=N. Гидролиз полимера дает первичный амин и изобутан.

$$\begin{array}{c} \text{R--CH=-NAl} \; (i\text{-}\text{C}_4\text{H}_9)_2 \xrightarrow{-\text{C}_4\text{H}_8} \text{R---CH=-NAl}(i\text{-}\text{C}_4\text{H}_9)\text{H} \longrightarrow \\ & \longrightarrow \begin{bmatrix} -\text{N--Al-} \\ \downarrow \\ \text{R---CH}_2 \; \text{C}_4\text{H}_9 \end{bmatrix}_n \xrightarrow{\text{H}_2\text{O}} \text{R---CH}_2\text{NH}_2 + \text{C}_4\text{H}_{10} \end{array}$$

Реакции нитрилов с АОС весьма часто идут с осложнениями. Так, в процессе образования ацетофенона из бензонитрила и метилалюминий-хлоридов было отмечено образование продуктов конденсации, идентифицированных как 2,4,6-трифенилпиримидин и 3,5-дифенил-2-пиразолин [316]. Выход суммы этих соединений возрастает по мере повышения температуры реакции, доходя до 70—75% при 170° С. Предлагается следующая схема образования гетероциклических соединений:

Весьма сложна реакция ацетонитрила с МАДХ, протекающая в соответствии со следующей схемой [317]:

$$\begin{array}{c} CH_{3}\\ CH_{3}CN + CH_{3}AlCl_{2} \xrightarrow{-CH_{4}} CH_{3} \xrightarrow{CC=N-AlCl_{2}} \xrightarrow{CH_{3}CN} NC - C \xrightarrow{CC=NH} AlCl_{2} + \\ CH_{3}\\ CH_{3} & CH_{$$

Строение продуктов реакции бензилцианида с МАДХ зависит от соотношения реагентов. При соотношении 1:1 образуется метилбензилкетон, при соотношениях нитрил: AOC = 2:1 и 3:1 идут реакции конденсации, приводящие к димерным и тримерным продуктам [318]. Первые представлены цианкетоном ССХХVII, образующимся с выходом более 70%, тримеры имеют строение ССХХVIII и ССХХІХ. Их гидролиз приводит к пиримидину ССХХХ и соединению ССХХХІ.

$$\begin{array}{c} \textbf{2G_6H_5-CH_2CN} \xrightarrow{\textbf{MAJX}} & \textbf{C_6H_5-CH_2-C=N-AlCl_2} \xrightarrow{\textbf{H_2O}} & \textbf{C_6H_5-CH_2-C} \\ \textbf{C_6H_5-CH-CN} & \textbf{C_6H_5-CH_2-C} \\ \textbf{C_6H_5-CH_2-C-N-AlCl_2} \xrightarrow{\textbf{C_6H_5CH_2CN}} & \textbf{C_6H_5-CH_2} \\ \textbf{C_6H_5-CH-CN} & \textbf{CCXXVIII} \\ \textbf{C_6H_5-CH-CN} & \textbf{CCXXVIII} \\ \textbf{C_6H_5-CH_2-C-NH_2-C} & \textbf{C_6H_5-CH_2} \\ \textbf{C_6H_5-CH_2-C-NH_2-C} & \textbf{C_6H_5-CH_2-C} \\ \textbf{C_6H_5-CH_2-C-NH_2-C} & \textbf{CCXXXII} \\ \textbf{C_6H_5-CH_2-C-NH_$$

Разнообразны превращения акрилонитрила. Взаимодействие с ДИБАГ в мягких условиях дает алюминиевое производное акролеиними-

на, из которого неустойчивый имин может быть получен обработкой ацетилацетоном [319].

$$\begin{array}{c} \text{CH}_2 \!\!=\!\! \text{CH} \!\!-\!\! \text{CN} \xrightarrow{\text{R}_2 \text{AIH}} \text{CH}_2 \!\!=\!\! \text{CH} \!\!-\!\! \text{CH} \!\!=\!\! \text{N} \!\!-\!\! \text{AIR}_2 \xrightarrow{\text{(CH}_3 \text{CO)}_2 \text{CH}_2} \\ \longrightarrow \text{CH}_2 \!\!=\!\! \text{CH} \!\!-\!\! \text{CH} \!\!=\!\! \text{NH} + \text{Al(acac)}_2 + \text{RH} & \text{(R} = i\text{-C}_4 \text{H}_9). \end{array}$$

ТМА образует с акрилонитрилом комплекс, который при нагревании выделяет метан, превращаясь в производное дигидропиримидина ССХХХІІ. Последнее вступает с ТМА в реакцию карбалюминирования за счет винильных групп и дает гексагидропиримидин ССХХХІІІ [320].

$$CN \xrightarrow{TMA} CN \cdot Al(CH_3)_3 \xrightarrow{-CH_4}$$

$$AlN = C = C \xrightarrow{N} Al(CH_3)_3 \xrightarrow{-CH_3} CH \xrightarrow{N} CH - CH_2 - CH_3$$

$$CCXXXIII$$

$$CCXXXIII$$

$$CN \cdot Al(CH_3)_3 \xrightarrow{-CH_4} CH \xrightarrow{N} CH - CH_2 - CH_3$$

$$CCXXXIII$$

Возвращаясь к реакции синтеза кетонов, следует добавить, что недавно показана возможность ее катализа с помощью соединений никеля. Так, добавление ацетилацетоната никеля в количестве 2—3 мол. % позволяет проводить реакцию при 20° С вместо 80—150° С и, кроме того, устраняет потребность в добавлении избытка АОС. Таким образом, при взаимодействии ТМА с бензонитрилом, п-хлорбензнитрилом, бензилцианидом, дифенилацетонитрилом, додецилцианидом были получены с высокими выходами соответствующие метилкетоны [321]. Необычная реакция протекает между бензонитрилом и дизтилиодметилалюминием. Образование 4,5-дифенилимидазола представляется следующей схемой, включающей стадию 1,3-диполярного присоединения [322].

Триалкилаланы катализируют реакцию присоединения диазометана к бензонитрилу, дающую смесь моно- и дизамещенных 1,2,3-триазолов [323].

$$C_6H_5CN + CH_2N_2 \xrightarrow{AIR_3} N + N + N + N + CH_3 N$$

Азотсодержащие AOC типа R<sub>2</sub>ALNR<sub>2</sub> присоединяются к нитрилам, давая высокоплавкие кристаллические AOC CCXXXIV с выходами 10—75%. Гладко реагируют с нитрилами диалкилтиоалкоксиды алюминия, что позволяет получать AOC CCXXXV [324]. Гидролиз должен привести к амидам или тиоэфирам.

$$RCN + R_{2}'AIX \longrightarrow R - C = NAIR_{2}' \xrightarrow{H_{2}O} R - C$$

$$CCXXXIV : X = NR_{2}$$

$$CCXXXV : X = SR$$

# РЕАКЦИИ С РАЗЛИЧНЫМИ СОЕДИНЕНИЯМИ С КРАТНЫМИ СВЯЗЯМИ С=N И N=N

Триалкилаланы и диалкилалюминийгидриды реагируют с диазометаном с выделением азота и гомологизацией радикалов при атоме алюминия [325].

$$R_2AlR' \xrightarrow{CH_2N_2} Al \xrightarrow{(CH_2)_nR} (R' = H, Alk).$$

$$(CH_2)_pR$$

При взаимодействии диалкилгалогенидов алюминия с диазометаном происходит выделение азота. В числе продуктов реакции обнаружен этилен и немного — циклопропан. Это обстоятельство навело автора статьи [326] на мысль, что при реакции  $(C_2H_5)_2AlJ$  с диазометаном образуется неустойчивое соединение, генерирующее карбен, который далее дает этилен и циклопропан. Действительно, диэтилиодметилалюминий устойчив только при температуре ниже —  $50^{\circ}$  С.

$$R_2AlJ + CH_2N_2 \longrightarrow R_2AlCH_2J \longrightarrow R_2AlJ + [:CH_2] \longrightarrow C_2H_4 + C_3H_6.$$

Если образование этилена через стадию карбена не вызывает особых возражений, то, обсуждая путь возникновения циклопропановых структур, автор приходит к выводу о чисто металлоорганической природе реакции, протекающей через стадию неустойчивого интермедиата [327].

$$C = C + R_2AlCH_2J \longrightarrow R_2Al - C - C - CH_2J \longrightarrow C - C + R_2AlJ.$$

О синтетических возможностях метода можно судить по осуществленным почти с количественными выходами синтезам норкарана и 1,2-диметилциклопропена из циклогексена, 2-бутина и  $(C_2H_5)_2AlCH_2J$ . Реакция идет при  $-50^\circ$  С. К сожалению, этот изящный метод не получил дальнейшего развития. Дифенилдиазометан реагирует с  $T\Phi A$ , давая дифенилтритилалюминий [328].

Изучены реакции фенилазида с ТЭА, ДЭАХ и ЭАДХ, проходящие с выделением азота. Превращение интермедиата ССХХХVI идет сложно. Как видно из схемы и данных табл. 36, состав продуктов зависит от кислотности АОС.

$$\begin{split} &C_6H_5-N_3\rightarrow AlR_3\longrightarrow N_2+[C_6H_5-N\longrightarrow AlR_3]\longrightarrow C_6H_5NHAlR_2,\\ &CGXXXVI \\ &C_6H_5NR-AlR_2+o,\ p-R-C_6H_4NHAlR_2+o-R-C_4H_4-NRAlR_2\xrightarrow{H_2O}\\ &\longrightarrow C_6H_5NH_2+C_6H_5NHC_2H_5+o,\ p-C_2H_5-C_6H_4NH_2+o-C_2H_5NHC_2H_5 \ \ (R=C_2H_5,Cl) \end{split}$$

Таблица 36 Реакция фенилазида с АОС [329]

	Продукты реакции, %				
AOC	апилин	нилинвлитс-И	о-этиланилип	п-этиланилин	N-этил-о- этиланилин
ТЭА ДЭАХ ЭАДХ	63,5 7,5 23,3	16,3 90,0 76,7	9,0 0,7	11,2 0,3	Следы 1,5 —

Согласно [302, 323], изоцианаты и изотиоцианаты реагируют с ТЭА и ЭАСХ с образованием амидов и тиоамидов пропионовой кислоты. Реакция идет очень гладко, выходы в большинстве случаев близки к количественным. Так, фенилизоцианат дает анилид пропионовой, а фенилизотиоцианат превращается в анилидтиопропионовую кислоту.

$$C_{6}H_{5}N=C=X \xrightarrow{T\partial A, \, \partial ACX} C_{6}H_{5}N=C=X \xrightarrow{H_{2}O} C_{2}H_{5}-C \xrightarrow{X} X$$

$$\downarrow \qquad \qquad \downarrow \qquad \qquad \qquad \downarrow \qquad \qquad \qquad \downarrow \qquad \qquad \qquad \downarrow \qquad \qquad \qquad \downarrow \qquad \qquad \qquad \downarrow \qquad \qquad \qquad \downarrow \qquad \qquad \qquad$$

Взаимодействие азометинов с ДИБАГ сопровождается появлением красной окраски, что, согласно [330—332], связано с комплексообразованием первоначально образующегося алюминийамида с анилом.

Весьма гладко протекает гидроалюминирование С=N-связи в молекулах хинолина и изохинолина. В мягких условиях идет присоединение одной молекулы ДИБАГ. Гидролиз дает дигидропроизводные. Продолжительное нагревание хинолина и изохинолина в бензольном растворе позволяет получить тетрагидропроизводные после гидролиза диалюминиевых соединений. Наконец, если хинолин нагревать с ДИБАГ при 130—160° С, то происходит гидрогенолиз с образованием о-пропиланилина. Гидрогенолиз изохинолина позволяет получить о-этилбензиламин. Фенантридин дает с одним молем ДИБАГ 9,10-дигидрофенантридин. Дигидропроизводные были получены при восстановлении с помощью ДИБАГ пиридина, лепидина, хинальдина и других азотгетероциклов [333].

ДИБАГ реагирует с изонитрилами согласно приводимой ниже схеме [334].

$$R - \mathring{N} = \bar{C} + R_{2}' - AlH \longrightarrow R - N = CHAIR_{2}' \qquad (R = t - C_{4}H_{9}, C_{8}H_{11}, C_{0}H_{5}CH_{2}; R' = i - C_{4}H_{9}).$$

Интересно протекает реакция аллилалюминийсесквибромида с этиловым эфиром бензальоксима. Как видно из схемы, происходит двухкратное карбалюминирование связи C=N [335].

$$C_{\theta}H_{5}CH = NOC_{2}H_{5} + RAl_{2/3}Br \longrightarrow C_{\theta}H_{5}CH - N - OC_{2}H_{5} \xrightarrow{-aloC_{2}H_{5}}$$

$$\longrightarrow RCH = N - C_{0}H_{5} \xrightarrow{RAl_{2/3}Br} R$$

$$R \longrightarrow RCH = N - C_{0}H_{5} \xrightarrow{RAl_{2/3}Br} R$$

$$R \longrightarrow RCH = N - C_{0}H_{5} \xrightarrow{RAl_{2/3}Br} R$$

$$R \longrightarrow RCH = N - C_{0}H_{5} \xrightarrow{RAl_{2/3}Br} R$$

$$R \longrightarrow RCH = N - C_{0}H_{5} \xrightarrow{RAl_{2/3}Br} R$$

$$R \longrightarrow RCH = N - C_{0}H_{5} \xrightarrow{RAl_{2/3}Br} R$$

$$R \longrightarrow RCH = N - C_{0}H_{5} \xrightarrow{RAl_{2/3}Br} R$$

$$R \longrightarrow RCH = N - C_{0}H_{5} \xrightarrow{RAl_{2/3}Br} R$$

$$R \longrightarrow RCH = N - C_{0}H_{5} \xrightarrow{RAl_{2/3}Br} R$$

$$R \longrightarrow RCH = N - C_{0}H_{5} \xrightarrow{RAl_{2/3}Br} R$$

$$R \longrightarrow RCH = N - C_{0}H_{5} \xrightarrow{RAl_{2/3}Br} R$$

$$R \longrightarrow RCH = N - C_{0}H_{5} \xrightarrow{RAl_{2/3}Br} R$$

$$R \longrightarrow RCH = N - C_{0}H_{5} \xrightarrow{RAl_{2/3}Br} R$$

$$R \longrightarrow RCH = N - C_{0}H_{5} \xrightarrow{RAl_{2/3}Br} R$$

$$R \longrightarrow RCH = N - C_{0}H_{5} \xrightarrow{RAl_{2/3}Br} R$$

$$R \longrightarrow RCH = N - C_{0}H_{5} \xrightarrow{RAl_{2/3}Br} R$$

$$R \longrightarrow RCH = N - C_{0}H_{5} \xrightarrow{RAl_{2/3}Br} R$$

$$R \longrightarrow RCH = N - C_{0}H_{5} \xrightarrow{RAl_{2/3}Br} R$$

$$R \longrightarrow RCH = N - C_{0}H_{5} \xrightarrow{RAl_{2/3}Br} R$$

$$R \longrightarrow RCH = N - C_{0}H_{5} \xrightarrow{RAl_{2/3}Br} R$$

$$R \longrightarrow RCH = N - C_{0}H_{5} \xrightarrow{RAl_{2/3}Br} R$$

$$R \longrightarrow RCH = N - C_{0}H_{5} \xrightarrow{RAl_{2/3}Br} R$$

$$R \longrightarrow RCH = N - C_{0}H_{5} \xrightarrow{RAl_{2/3}Br} R$$

$$R \longrightarrow RCH = N - RCH =$$

Согласно [336], реакция аллилалюминийсесквибромида с этиловым эфиром этилбензгидроксиловой кислоты позволяет прийти к фенилдиаллилкарбинолу.

$$\begin{array}{c} \text{CH}_2\text{CH} = \text{CH}_2 \\ \text{C}_6\text{H}_5\text{C} \\ \text{NOC}_2\text{H}_5 \end{array} + \begin{array}{c} \text{CH}_2 = \text{CH} - \text{CH}_2\text{Al}_{2/_8}\text{Br} \longrightarrow \text{C}_6\text{H}_5 - \text{C} \\ \text{OH} \\ \text{CH}_2 - \text{CH} = \text{CH}_2 \end{array}$$

#### РЕАКЦИИ С ГАЛОГЕНПРОИЗВОДНЫМИ

Триалкилаты алюминия реагируют с алкилгалогенидами весьма энергично, превращаясь при этом в алкилалюминийсесквигалогениды [337—343]. Строение продуктов реакции зависит от условий. Отмечено протекание нескольких реакций: алкилирование алюминийорганического радикала, замещение галогена на водород и отщепление галогенводорода. Если реакция проводится с субстратами ароматического типа или в ароматических растворителях, то образуются продукты алкилирования в ядро.

$$\begin{pmatrix}
R-CH-C-)_{3}AI \\
+ \\
CH-C-H+R-C=C
\\
+ \\
CH-C-H
\\
+ \\
CH-C-Ar+R-CH-C-H
\end{pmatrix}
+ \begin{pmatrix}
R-CH-C-)_{2}AIX$$

В соответствии с этой схемой при взаимодействии 1-хлороктана с ТЭА были получены декан, октан, 1-октен и ЭАСХ [343]. Как видно из данных табл. 37, особых ограничений со стороны структуры галогенпроизводного нет. В реакцию вступают непредельные галогеналкилы, галогенэфиры и галогенокиси. Например, ТЭА реагирует с аллилхлоридом, бис-2-хлорэтиловым эфиром и эпихлоргидрином, давая соответственно 1-пентен, дибутиловый эфир и 1,2-эпоксипентан.

$$(CICH_2CH_2)_2O \xrightarrow{T\partial A} (n-C_4H_9)_2O$$

$$CI \xrightarrow{T\partial A} O$$

Хлористый винил, не реагирующий с ТЭА, вступает во взаимодействие с ТМА, ДМАХ и МАДХ, давая пропилен [344].

Реакция хлористого пропаргила с триалкилатами алюминия идет с ацетиленалленовой перегруппировкой. Главными продуктами реакции

Таблица 37 Взаимодействие АОС с галогенпроизводными

AOC	Галогенид	Продукты реакции, %	Лите- ратура
$(n-\mathrm{C_4H_9})_3\mathrm{Al}$	Хлористый пропартил	1,2-Гептадиен (59), 1-гептин (2)	[343]
ТИБА	То же	5-Метил-1,2-гексадиен (35), 5-метил- 1-гексин (12)	[343]
	»	1,2-Пентадиен (50), 1-пентин (22)	[343]
ТЭА	2-Хлорбутан	3-Метилпентан (40)	[343]
	1-Хлороктан	Декан (49), 3-метилнонан (2), октан (23), октен (5)	[343]
	3-Хлор-3-метилгептан	3-Метил- <b>3</b> -э <b>т</b> илгептан (21)	[343]
	Хлорфенилметан	Процилбензол (69), толуол (3)	[343]
	2-Хлор-1-фенилэтан	Бутилбензол (89)	[343]
	Хлортрифенилметан	1,1,1-Трифенилиропан (70), трифе- нилметан (18)	[343]
	Дихлорфенилметан	3-Фенилпентан (68), пропилбензол (18)	[343]
	Трихлорфенилметан	3-Этил-3-фенилпентан (26), 3-фенпл- пентан (39), пропилбензол (7)	[343]
	Эпихлоргидрин	1,2-Эпоксипентан (45)	[343]
	α-Метокси-α-хлорметил- ацетат	α-Метоксиметилбутират (77)	[360]
ДЭАХ	То же	» (77)	[360]
ЭАДХ	»	» (76)	[360]
$(C_6H_{13})_3Al$	»	α-Метоксиметилоктаноат (54)	[360]

являются аллены, выход которых весьма удовлетворителен. Соответствующие им ацетилены получаются обычно в качестве примеси (2—10%) [343].

$$\begin{array}{c} R_3Al + HC = C - CH_2Cl \longrightarrow R - CH = C = CH_2 + R - CH_2 - C = CH \\ \qquad \qquad (R = C_2H_5, \quad \textit{n-}C_4H_9, \quad \textit{i-}C_4H_9). \end{array}$$

Следует отметить перспективность этого метода для синтеза алленов различного строения, вследствие чего он несомненно заслуживает более обстоятельного исследования. Исход реакций непредельных галогенидов с ДИБАГ зависит от структуры субстрата. Так, аллилхлорид, имеющий подвижный атом жлора, восстанавливается в пропилен [345]. Взаимодействие 5-хлор- или 5-брэмпентенов с ДИБАГ начинается с гидроалюминирования двойной связи. Далее следует внутримолекулярное алкилирование, приводящее к циклопентану [346—348].

В настоящее время были опубликованы работы, показавшие исключительную перспективность использования реакции алкилирования АОС галогенпроизводными в синтетической практике. Так, согласно [349], диалкилвинилаланы реагируют легко с аллилгалогенидами в присутствии

Таблица 38 Синтез диенов и арилолефинов из ацетиленов, АОС и винилгалогенидов, катализированный комплексами металлов Ni, Pd и Cu [349, 350, 352]

<b>И</b> сходный ацет <b>и</b> лен	Галогенид	Основной продукт реакции	Катализатор	Общ <b>ий</b> вы-	Стереоселективность реакции, %
1-Гептин	C = C H $C = C$ H	$C_5H_{11}$ $C = C - C = C$ $H$ $C_4H_9$	$\frac{\mathrm{PdL}_n}{\mathrm{NiL_4}}$	<b>7</b> 4 74	99 95
	$C_{\theta}H_{4} C = C \int_{J}^{H}$	$C_{5}H_{11}$ $C=C-C=C$ $H$ $H$ $H$	$\frac{\mathrm{PdL}_n}{\mathrm{NiL}_4}$	55 55	99 90
1-Гексин	C = C H $C = C$ $C$	$\begin{array}{c c} & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\$	$\frac{\mathrm{PdL}_n}{\mathrm{NiL}_n}$	82 48	99
3,3-Диме- тил-1-бутин	$\begin{array}{c} H \\ C = C \\ H \end{array}$	$C = C - C = C$ $C = C$ $C_4H_9$ $C_6H_{13}$ $H$	NiLn	15	93
1-Октин	CH <sub>2</sub> =CH-CH <sub>2</sub> Cl	$C = C - CH_2 - CH = CH_2$	CuCl	70	100
1-Гексин	Br	C = C $H$	CuJ	67	100
Циклогек- силацетилен	CH <sub>2</sub> =CH-CH <sub>2</sub> Br	$ \begin{array}{c c} H & CH_2-CH=CH_2\\ C=C & H \end{array} $	CuCl	66	100
3,3-Диме- тил-1-бутин	CH <sub>2</sub> =CH-CH <sub>2</sub> Br	$(CH_3)_3C$ $H$ $C=C-CH_2-CH=CH_2$	CuCl	7	100
4-Октин	CH <sub>2</sub> =CH-CH <sub>2</sub> Br	$C_3H_7$ $C=C$ $C_3H_7$ $C+CH=CH_2$	CuCl		100

Исходный ацетилен	Галогенид	Основной продукт реакции	Катализатор	Общий вы- ход, %	Стереоселск- тивность реакции, %
1-Гексин	$C_6H_6J$	(Е)-6-Фенил-5-гексен	NiL <sub>4</sub>	89	99
	$p ext{-}\mathrm{CH_3C_6H_4Br}$	(E)-6- <i>п</i> -Толил-5-гексен	NiL <sub>4</sub>	84	>99
	$p ext{-} ext{CNC}_6 ext{H}_4 ext{Br}$	(Е)-6-п-Цианфенил-5-гексен	NiL <sub>4</sub>	64	>99
	α-Нафтилбромид	(Е)-6-α-Нафтил-5-гексен	NiL4	93	>99

солей меди с образованием 1,4-диенов. Как видно из схемы, реакция стереоспецифична, поскольку приводит только к транс-олефинам.

$$R'C = CR'' \xrightarrow{R_2A1H} R' C = C \xrightarrow{R''} C = CCX R' C = CCX R''$$

$$A1R_2 \xrightarrow{C} CUX R' C = C \xrightarrow{R''} C$$

В табл. 38 приведены данные, свидетельствующие о том, что выходы 1,4-диенов различного строения достаточно высоки.

Как показали Баба и Негиши [350], в реакцию с диалкилвинилаланами могут вступать винилгалогениды. Необходимым условием является применение никель- или палладийсодержащих катализаторов. Продуктами реакции являются сопряженные диены различной структуры. Авторы считают, что синтез включает несколько стадий. Сначала винилгалогенид реагирует с комплексом металла с образованием  $\sigma$ -комплекса. Далее следует алкилирование действием АОС, что дает бис- $\sigma$ -винильный комплекс металла. Заключительной стадией является синхронное сдваивание активированных  $\sigma$ -винильных лигандов. Лучшими катализаторами реакции являются  $Ni[P(C_6H_5)_3]_4$  и комплекс, получаемый при восстановлении  $PdCl_2[P(C_6H_5)_3]_2$  с помощью ДИБАГ.

$$\begin{array}{c} \text{RCH=CHX} + \text{ML}_n \longrightarrow \text{RCH=CH-ML}_n X \xrightarrow{\text{C=C}} \\ \text{RCH=CHX} + \text{ML}_n \longrightarrow \text{RCH=CH-C=C} \\ \longrightarrow \\ \text{C=C} & \text{ML}_n \xrightarrow{\text{-ML}_n} \text{RCH=CH-C=C} \\ \end{array}$$

Метод имеет высокую стереоспецифичность и служит для синтеза, как правило, Е,Е-1,3-диенов. Изменение геометрии одной из двойных связей, приводящее к Е,Z-диенам, происходит в очень малой степени. Соотношение Е,Е: Е,Z, найденное соответственно для Pd- и Ni-катализаторов, составляет (99—97): (1—3) и (95—90): (5—10). Если в реакцию вводить

Z-винилгалогенид, то главным продуктом, естественно, будет E,Z-диен, тогда как в качестве примеси образуется E,E-изомер.

$$R'-C = CH \xrightarrow{HA^{1}R_{2}} R'$$

$$R' = C = C$$

$$H$$

$$R' = C = C$$

$$R''$$

$$R'' = C = C$$

$$R'' = C$$

Интересно отметить, что этот метод может быть применен для синтеза функционально замещенных 1,3-диенов. Особенно привлекательным выглядит стереоспецифический синтез эфиров E,E-2,4-диеновых кислот. Как известно [351], подобные соединения, имеющие изопреноидный скелет, обладают активностью ювенильного гормона.

$$\begin{array}{c|c} C_4H_9 & C=C & H & Br \\ C=C & + & C=C \\ \hline \\ AlR_2 & H & C=C \\ \hline \\ CH_2CH_3 & \xrightarrow{PdL_n} & C_4H_9 \\ \hline \\ C=C & CH_3 \\ \hline \\ C=C & CH_3 \\ \hline \\ CO_2CH_3 \\ \hline \end{array}$$

Данные о стереоспецифичности синтеза и выходы 1,3-диенов по указанному методу приводятся в табл. 38. Согласно [352], в присутствии комплекса  $Ni[P(C_6H_5)_3]_4$  диалкилвинилаланы алкилируются арилгалогенидами, давая Е-арилолефины с высокими выходами (см. табл. 38). Реакция идет в соответствии со следующей схемой:

$$ArX + NiL_n \longrightarrow Ar - NiXL_2 \xrightarrow{R' - CH = CH - AlR_2} \xrightarrow{R' - CH = CH} NiL_2 \xrightarrow{NiL_2}$$

$$Ar \longrightarrow Ar \longrightarrow C = C \longrightarrow R'$$

Очень гладко протекает алкилирование, если в реакцию вводить ат-комплексы, полученые взаимодействием диалкилвинилаланов с литийалкилами. Реакция стереоспецифична и позволяет получать Е-олефин с выходами порядка 40—75% [353, 354]. Как видно из приводимой ниже схемы, в реакцию были взяты галогенпроизводные различного строения. Пропаргилбромид реагирует с ат-комплексом с перегруппировкой, давая 1,2,4Е-нонатриен.

Необходимо отметить, что третичные галогеналкилы реагируют с аткомплексом с образованием сложной смеси. Так, 1-метил-1-хлорциклогексан не дает ожидаемого продукта алкилирования:

$$\begin{bmatrix} R' \\ H \end{bmatrix} C = C \\ AL(i-C_4H_9)_2 \cdot C_4H_9 - n \end{bmatrix} Li \longrightarrow \\ HC = C - CH_4Br \\ H \end{bmatrix} C = C \\ CH = C - CH_2$$

$$C_4H_9 - i + C_4H_9 - n$$

Как уже упоминалось, в растворителях ароматического типа идут реакции алкилирования в ядро. Согласно [347], 1-галогеналкилы реагируют в бензоле с ТЭА, давая смеси 1- и 2-фенилалканов. Линейные 2-галогеналкилы дают только 2-фенилалканы, тогда как изо- и трет. бутилгалогениды дают трет. бутилбензол. Реакционная способность изомерных бутилбромидов уменьшается в ряду  $(CH_3)_3CBr > C_2H_5CH(Br)CH_3 > (CH_3)_2CHCH_2Br > n-C_4H_9Br$ . Жирноароматические галогениды превращаются в диарилалканы.

$$\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5}\textbf{CHClCH}_{3} \xrightarrow{\textbf{T3A}} (\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5})_{2}\textbf{CH-Cll}_{3}$$

Исключительно интересно проходит реакция алкилирования 1-изобутил-3-метилалюмо-3-циклопентена бромистым аллилом. Продуктами реакции после гидролиза промежуточно образующихся АОС являются 1-аллил-2,3-диметилциклопропан (70%), 1-аллил-1,2-диметилциклопропан (10%), 2,3-диметил- и 3,3-диметил-1,5-гексадиены (15 и 5%) [348]. Как видно из схемы, в ходе алкилирования открытой формы алюмоциклопентена идет циклизация с образованием трехчленных циклов (см. стр. 270).

Согласно [355], третичные алкилгалогениды весьма гладко реагируют с ацетиленовыми АОС. Например, 1-бромадамантан алкилирует тригексинилалюминий с почти количественным образованием 1-адамантил-1-гексина. Приводимая ниже схема показывает некоторые возможности использования этого интересного метода синтеза дизамещенных ацетиленов.

В самое последнее время гидроалюминирование дизамещенных ацетиленов было использовано для регулируемого синтеза олефинов определенной геометрии [354, 356].

$$(CH_3)_3C - Cl + R - C = C - al \rightarrow (CH_3)_2C - C = C - R$$

$$(R = n - C_4H_9, C_6H_{11})$$

$$C = C - C_4H_9$$

$$Br + C_4H_9C = C - al \rightarrow C = C - C_4H_9$$

Установлено, что стереохимия гидроалюминирования триметилсилилацетиленов изменяется в зависимости от экспериментальных условий [354]. Так, в растворе гексана ДИБАГ присоединяется с образованием АОС винильного типа, имеющего транс-расположение заместителей. Обработка метиллитием и далее алкилгалогенидами дает силилированный олефин. Если нужно получить непредельный углеводород, то триметилсилильная группа может быть удалена гидролитически при обработке кислотами [357]. Введение в реакцию перед гидроалюминированием N-метилпирролидона способствует нормальному цис-присоединению. Обычная последовательность стадий дает Е-олефин.

Путем, указанным на стр. 271 были получены Е- и Z-1-фенил-2-триметилсилил-1,4-пентадиены. Следует отметить, что авторы работы [354] указывают на получение в каждом из случаев смеси, в значительной степени обогащенной одним из изомеров. Согласно [356], вместо добавки N-метилпирролидона реакцию можно вести в смеси гептан — эфир. Последний, являясь основанием Льюиса, определяет цис-присоединение гидрида к тройной связи.

Выше упоминалось о возможности использования реакции АОС с галогенпроизводными для сиптеза соединений с функциональными груп-

пами. Как указывается в патенте [358], хлормуравьиный эфир реагирует с триалкилатами алюминия, давая сложные эфиры. Например, из триоктилалюминия был получен метилнонанат. Этот метод был использован недавно [359] для стереоспецифичного синтеза Е-α,β-ненасыщенных кислот. Сущность метода ясна из схемы.

$$R'-C=CH \xrightarrow{iR_2A \mid H} R'$$

$$H$$

$$C=C$$

$$A \mid R_2$$

$$H$$

$$C=C$$

$$H$$

$$C=C$$

$$CO_2CH_3$$

$$(R'=C_4H_9, \ t\text{-}C_3H_7, \ t\text{-}C_4H_9, \ C_6H_{11})$$

Этим путем с выходом 74% был получен этиловый эфир Е- $\beta$ -циклогексилакриловой кислоты из циклогексилацетилена. Реакция 1-гексина с ДИБАГ с последующей обработкой этилхлорформиатом привела к этил-Е-гептеноату. Изопропил- и трет.бутилацетилены были превращены соответственно в Е- $\beta$ -изопропил и Е- $\beta$ -трет.бутилакрилаты. Для синтеза эфиров кислот из АОС различной природы Райнхеккель с сотр. использовали  $\alpha$ -хлор- $\alpha$ -метоксиметилацетат [360]. Было установлено, что реакция идет с ТЭА, ДЭАХ и ЭАДХ, давая метиловый эфир  $\alpha$ -метоксимасляной кислоты с выходом порядка 70%. Аналогично реагируют тригексили триоктилалюминий и их хлорпроизводные типа  $R_2$ AlCl. Выходы соответствующих кислот 50—55%.

$$R_3Al(R_2AlCl, RAlCl_2) + Cl-CH(OCH_3)CO_2CH_3 \longrightarrow R-CH(OCH_3)CO_2CH_3$$
  
 $(R = C_2H_6, C_6H_{13}, C_8H_{17}).$ 

Подвижность хлора в α-хлораминах достаточно высока, чтобы эти соединения реагировали с АОС с образованием аминов по схеме [360].

$$N-CH_2Cl + R_nAlCl_{3-n} \longrightarrow N-CH_2-R + R_{n-1}AlCl_{3-n}$$

$$(R=C_2H_5, C_6H_{13}; n=1,5-3).$$

Полигалогеналканы вступают в реакцию с АОС различного типа. Так, CCl<sub>4</sub> реагирует с ТЭА со взрывом [361]. Реакция с ТИБА идет спокойнее,

давая ДИБАХ и изобутилхлорид [362]. Реакция хлороформа с ТЭА приводит к дихлорметану и хлористому этилу [363]. Трихлорфенилметан при взаимодействии с ТЭА дает продукты, не содержащие галоген(3-этил-3-фенилпентан, 3-фенилпентан и пропилбензол) [343].

$$C_6H_5CCl_3 + C_2H_5al \longrightarrow C_6H_5C(C_2H_5)_3 + C_6H_5CH(C_6H_5)_2 + C_6H_5C_3H_7.$$

Таким образом, реакции полигалогеналканов протекают достаточно сложно, давая, как продукты алкилирования, так и продукты замещения галогена на водород. Интересный путь синтеза производных циклопропана намечен в работе [364], автор которой показал, что при обработке циклогексена ТЭА в присутствии дииодметана образуется норкаран.

$$(C_2H_5)_3Al + CH_2J_2 \longrightarrow (C_2H_5)_2AlCH_2J + C_2H_5J,$$

$$+ (C_2H_6)_2AlCH_2J \longrightarrow + (C_2H_5)_2AlJ.$$

Дигалогеналканы, содержащие два различных галогена, были использованы для прослеживания относительной подвижности этих атомов в реакции с ТМА и ТЭА. Как показано в [365], более реакционноспособным является хлор, замещающийся на алкильную группу.

### РЕАКЦИИ С АМИНАМИ

Первичные и вторичные амины образуют с алюминийтриалкилами нестойкие комплексы, разлагающиеся с отщеплением алкана [33, 366]. Реакция протекает в зависимости от строения амина по уравнениям.

$$R_2'NH + AlR_3 \longrightarrow R_2'N - AlR_2 + RH$$
,  
 $R'NH_2 + 2AlR_3 \longrightarrow R'N(AlR_2)_2 + 2RH$ .

Третичные амины дают с триалкилаланами прочные комплексы, имеющие состав 1:1 [33a, 367].

Ненасыщенные алифатические третичные амины реагируют с АОС в зависимости от строения АОС или с разрывом связи С—N и образованием олефина, или с гидроалюминированием (карбалюминирование) двойной связи [368]. Так, диэтилалиламин реагирует с ТЭА при 140—150° С с образованием дизтиламинодиэтилалюминия и 1-пентена. Проведение этой же реакции с использованием ДИБАГ при 100° С в течение 4 час. привело к получению 3-диэтиламинопропилдиизобутилалюминия, гидролиз его водой с выходом 80% к диэтилиропиламину.

$$\begin{array}{l} R_{3}A1 + CH_{2} = CH - CH_{2} - N(C_{2}H_{5})_{2} \longrightarrow R_{2}A1N(C_{2}H_{5})_{2} + C_{3}H_{7}CH = CH_{2} \\ R_{2}A1H + CH_{2} = CH - CH_{2} - N(C_{2}H_{5})_{2} \longrightarrow (C_{2}H_{5})_{2}N - (CH_{2})_{3} - A1R_{2} \\ & \downarrow_{H_{2}O} \end{array}$$

Вотличие от аминов с аллильным радикалом, использование бутенильных и пентенильных производных позволяет гладко присоединять по двойной связи в радикале амина ДИБАГ и ТЭА [369]. Гидролиз продуктов, получаемых присоединением ТЭА к диэтил-3-бутенил- и диэтил-4-пентениламинам, приводит к диэтилгексиламину и диэтилгептиламину. Из этого следует, что при использовании ТЭА происходит реакция карбалюминирования и полученные АОС более устойчивы и не разлагаются, как это было в случае с диэтилаллиламином. Проведение реакции этих же аминов с ДИБАГ приводит к процессу гидроалюминирования. Продуктами реакции являются пяти- и шестичленные циклические внутрикомплексные соединения ССХХІV, ССХХV. Подобные соединения образуются и в реакциях ДИБАГ с ненасыщенными эфирами.

$$\begin{array}{c} C_{2}H_{5} \\ CH_{2}=CH-(CH_{2})_{n}-N(C_{2}H_{5})_{2}+R_{3}A1 \longrightarrow R_{2}A1-CH_{2}-CH-(CH_{2})_{n}-N(C_{2}H_{5})_{2} \xrightarrow{H_{2}O} \\ C_{2}H_{6}+CH_{3}-CH-(CH_{2})_{n}-N(C_{2}H_{5})_{2} & (R=C_{2}H_{5}). \\ C_{2}H_{6} \\ CH_{2}=CH-(CH_{2})_{n}N(C_{2}H_{6})_{2}+R_{2}A1H \longrightarrow R_{2}A1CH_{2}CH_{2}(CH_{2})_{n}N(C_{2}H_{6})_{2} \\ CH_{2}-CH_{2} \\ CCXXIV: n=2 \\ CCXXV: n=3 \end{array}$$

Все продукты, полученные присоединением ТЭА и ДИБАГ к ненасыщенным аминам, представляют собой бесцветные, вязкие жидкости, перегоняющиеся в вакууме.

Насыщенные и ненасыщенные вторичные амины реагируют с АОС с образованием амидов алюминия. Например, этилаллиламин реагирует с ТИБА, образуя при  $80^{\circ}$  С этилаллиламинодиизобутилалюминий. При дальнейшем нагревании этого соединения в присутствии небольшого количества ДИБАГ  $(0,1\ M)$  при  $130^{\circ}$  С происходит внутримолекулярное гидроалюминирование (циклизация) с образованием Al-изобутил-2(N)-этилциклопентазалана (CCXXVI) [4].

$$\begin{array}{c} C_{2}H_{6}N-CH_{2}-CH=CH_{2}+R_{3}A1 \xrightarrow{80^{\circ} \text{ C}} C_{2}H_{5}N-CH_{2}-CH=CH_{2}+i-C_{4}H_{8} \\ \downarrow & & \downarrow \\ AIR_{2} \\ \downarrow & \downarrow \\ 120^{\circ}-130^{\circ},C \\ \\ C_{2}H_{5}N-CH_{2}-CH_{2}-CH_{2}OH \xrightarrow{O_{g}} R-AI \xrightarrow{CH_{2}-CH_{2}} +i-C_{4}H_{8} \\ \downarrow & \downarrow \\ N-CH_{2}-CH_{2} \\ \downarrow & \downarrow \\ N-CH_{2}-CH_{2} \\ \downarrow & \downarrow \\ N-CH_{2}-CH_{2} \\ \end{pmatrix} (R=i-C_{4}H_{9}).$$

Полученный продукт ССХХVI представляет собой бесцветную вязкую жидкость, перегоняющуюся в вакууме. Окисление и гидролиз этого соединения приводит к 1-N-этиламино-3-пропанолу. Подобная реакция была описана при получении циклопенталюмоксида из аллилового спирта и ТИБА [4].

#### РЕАКЦИИ С ОРГАНИЧЕСКИМИ СОЕДИНЕНИЯМИ СЕРЫ

Подобно простым эфирам диалкил- и диарилсульфиды образуют комплексы с АОС, состав которых обычно 1:1 [33].

Реакция АОС с тиолами протекает аналогично реакции со спиртами. Так, метантиол реагирует с ТМА с образованием кристаллического диметилалюминийтиометоксида [370].

$$R_3Al + CH_3SH \longrightarrow R_2AlSCH_3 + CH_4$$
 (R = CH<sub>3</sub>).

Аналогично реагирует этантиол, тиофенол и др. По этой же реакции, добавляя два или три моля тиола, можно получить ди- и тритиоляты алюминия [371, 372].

Сульфиновые кислоты и сульфоксилоты реагируют с АОС подобно соединениям, содержащим подвижный атом водорода [373].

$$R_3Al + R-S-OH \longrightarrow R_2AlOSR + CH_4$$
 (R = CH<sub>3</sub>).

Сульфонилхлориды реагируют с АОС различно, в зависимости от соот ношения реагентов. Так, ТЭА взаимодействует с фенилсульфонилхлоридом с образованием после гидролиза АОС сульфиновой кислоты [374].

$$R_3Al + C_2H_5 - SO_2Cl \longrightarrow R_2AlOOS - C_2H_5 + C_2H_5Cl \qquad (R = C_2H_5).$$

Апалогично были получены бензилсульфиновая и бутилсульфиновая кислоты [375].

Реакция ароматических сульфонилхлоридов с двумя молями ТЭА или ЭАСХ приводит к образованию соответствующих этиларилсульфоксидов [374].

$$2\mathrm{R}_3\mathrm{Al} + \mathrm{C}_0\mathrm{H}_6\mathrm{SOOCl} \longrightarrow \mathrm{C}_6\mathrm{H}_5\mathrm{SOC}_2\mathrm{H}_6 + \mathrm{R}_2\mathrm{Al} - \mathrm{O} - \mathrm{Al}\mathrm{R}_2 + \mathrm{C}_2\mathrm{H}_5\mathrm{Cl} \qquad (\mathrm{R} = \mathrm{C}_2\mathrm{H}_6).$$

По этой реакции были получены с хорошими выходами этилфенилсульфоксид и этил-*n*-толилсульфоксид [37].

Димети лалюминий диметил суль фоксиимид синтезирован по реакции взаимодей ствия эфирата триметилалюминия с диметил суль фоксиимином [376].

$$(CH_3)_3AIO(C_2H_5)_2 + (CH_3)_2S = NH \longrightarrow (CH_3)_2AINS(CH_3)_2 + (C_2H_5)O + CH_4$$

Реакция алюминий органических галогенов с диалкилсуль фатами приводит к образованию 6uc-диалкилалюминий суль фатов [377]. Например,  $[(C_2H_5)_2AI]_2SO_4$  получен взаимодействием диметилсуль фата с двумя молями диметилалюминий бромида при  $60-130^\circ$  С.

Взаимодействие ненасыщенных тиоэфиров с АОС также протекает аналогично ненасыщенным эфирам [368]. Так, этилаллилсульфид реагирует с ТЭА в течение 9 час. при 140° С с образованием 1-пентена и этилмеркаптодиэтилалюминия. Гидролиз полученного АОС водой приводит к этилмеркаптану.

Взаимодействие этого же тиоэфира с ДИБАГ в течение 6 час. при 100° С приводит к 3-меркантоэтилиропилдиизобутилалюминию ССХХХVII, гидролиз которого дает этилиропилсульфид.

$$\begin{array}{c} \begin{array}{c} & \xrightarrow{H_2O} \\ \\ \text{CH}_2 = \text{CHCH}_2\text{S} - \text{C}_2\text{H}_5 \xrightarrow{\text{T3A}} \text{C}_3\text{H}_7\text{CH} = \text{CH}_2 + \text{R}_2\text{AISR} & \text{RSH} \end{array}$$

$$\begin{array}{c} \text{CH}_2 = \text{CHCH}_2\text{SC}_2\text{H}_5 \xrightarrow{\text{AI}} & \begin{array}{c} \text{H}_2\text{C} - \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 & \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_2 & \xrightarrow{\text{H}_2O} & \text{RSC}_3\text{H}_7 \end{array} & (\text{R} = \text{C}_2\text{H}_5, \ i\text{-C}_4\text{H}_9) \end{array}$$

Полученное AOC CCXXXVII легко перегоняется в вакууме и представляет собой внутрикомплексное соединение.

# РЕАКЦИИ С БОР- И КРЕМНИЙОРГАНИЧЕСКИМИ СОЕДИНЕНИЯМИ

В литературе имеются только патентные данные о синтезе АОС с бором в радикале [378, 379]. Так, из винилдиметилбора или тривинилбора и гидридов алюминия при температуре от 0 до 20° C были получены следующие соединения:

Более подробно изучены реакции алкенилтриалкилсиланов с АОС. В одной из первых работ [380] описан синтез три-(3-триметилсилилпропил)алюминия из триметилаллилсилана и ДИБАГ. Реакция протекает при 90-95° С в течение 8-10 час. Вначале происходит присоединение ДИБАГ к двойной связи аллилтриметилсилана. Образовавшееся смешанное АОС при нагревании в вакууме диспропорционируется с отщеплением ТИБА. Продукт CCXXXVIII может быть перегнан в высоком вакууме.  $(CH_3)_3Si$ — $CH_2CH$  =  $CH_2 + (i-C_4H_9)_2AlH \longrightarrow (CH_3)_3Si(CH_2)_3Al(C_4H_9-i)_2$ 

$$\mathrm{CH_2} = \mathrm{CHSiR_3} \xrightarrow{\text{$\Pi$MBA$\Gamma}} (i \cdot \mathrm{C_4H_9})_2 \mathrm{AlC_2H_4SiR_3} \longrightarrow (\mathrm{R_3SiC_2H_4})_3 \mathrm{Al} \qquad (\mathrm{R} = \mathrm{CH_3}, \, \mathrm{C_2H_5}).$$

Строение AOC CCXXXVIII доказано окислением кислородом с последующим гидролизом в 3-триметилсилипропанол. Взаимодействие ДИБАГ с триметил- и триэтилвинилсиланами приводит к три(триметилсилилэтил)- и три(триэтилсилил)алюминию.

Положение алюминия по отношению к атому кремния в продуктах присоединения ДИБАГ к винилсиланам авторами точно не установлено, так как окисление этих продуктов сопровождается побочными реакциями. Из смеси продуктов окисления и гидролиза АОС на основе винилтриэтилсилана удалось выделить в небольшом количестве триэтилсилилэтанол и гексаэтилдисилоксан. В связи с этим более подробно рассмотрен вопрос об окислении триалкилсилилметаллоорганических соединений [381]. Было замечено впервые на магнийорганических соединениях, а затем подтверждено и на AOC, что окисление кремнийметаллоорганических соединений протекает через промежуточное образование перекисей ROOM.

$$\begin{array}{c} H & H & H \\ R_3 S i - C - M & \rightarrow R_3 S i - C - O - O - M & \rightarrow R_3 S i - O - C - O M \\ R' & R' & R' & R' & = C_4 H_5, \\ R' & R' & R' & M = Al(i - C_4 H_9)_2] \\ \hline \\ R_3 S i - O - S i R_3 & + R_3 S i O H & + R' - C \\ \hline \\ H & \\ (C_2 H_5)_3 S i - C H = C H_2 & \xrightarrow{\text{$H$} \text{$I$} \text{$I$$$

Из продуктов окисления и гидролиза АОС были выделены в небольшом количестве ожидаемые спирты, 1-триэтилсилилэтанол и 2-триэтилсилилэтанол, а также триэтилсиланол, гексаэтилдисалоксан и высшие силоксаны как основные продукты окисления.

Таблица 39 Реакции винилсиланов с ДИБАГ [394]

H:		, час.	I BEK-	Продукты реакции, %				
Олефин :	T, °C	Время,	Oburañ xoz, %	гицролиза	дейтеролиза	окисления		
	Триэтилвинилсилан							
1:1,1	75	4	95	$(C_2H_5)_4Si$ (100)	$(C_2H_5)_3SiCHDCH_3$ (70), $(C_2H_5)_3SiCH_2CH_2D$ (30)	_		
1:1	79	15	75		-	$(C_2H_5)_3$ SiOH (88), $(C_2H_5)_3$ SiCH(OH)CH <sub>3</sub> (9), $(C_2H_5)_3$ SiCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> OH (3), $(C_2H_5)_3$ Si(OH) (59)		
3:1	165	18	63	_		$(C_2H_5)$ SiCH(OH)CH <sub>3</sub> (8), $(C_2H_5)_3$ SiCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> OH (33), $(C_2H_5)_5$ Si(OH) (61)		
1:1	70	19	52	_	_	$(C_2H_5)_3SiCH(OH)CH_3$ (26), $(C_2H_5)_3SiCH_2CH_2OH$ (13)		
Трифенилвинплсилан								
1:1	100	48	77	_	$(C_6H_5)_3$ SiCHDCH <sub>3</sub> (70), $(C_6H_5)_3$ SiCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> D (30)	_		
1:1	100	40	86	(C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>3</sub> SiCH <sub>2</sub> CH <sub>1</sub>				

Для исследования процесса окисления использовали смесь ССХХХІХ и ССХL, полученную присоединением ДИБАГ к триэтилвинилсилану. Соотношение продуктов присоединения ССХХХІХ и ССХL равно 70:30. Оно было определено после дейтеролиза АОС тяжелой водой по данным спектров ПМР. Подобный метод синтеза и анализа кремнийорганических АОС применен и в более поздней работе [382]. Было исследовано влияние условий проведения реакции на выход и стереохимию продуктов. Результаты показаны в табл. 39.

Как видно из таблицы, на направление реакции влияет соотношение реагентов, порядок их прибавления, а также температура и время.

Триметилсилил- $\mu$ ис-2-бутен при взаимодействии с  $^{1}\sqrt{_{3}}$  моля ДИБАГ при 80° С в течение 6 час. не образует АОС. Однако анализ продуктов реакции показал, что исходное соединение в вначительной степени изомеризовалось в смесь триметилсилилбутенов. На основании этого можно заключить, что реакция между триметилсилилбутеном и ДИБАГ протекает как обратимое присоединение: отщепление алюминийгидрида, в ходе которого накапливается термодинамически более устойчивый триметилсилил-mранс-2-бутен. Трудность присоединения  $R_2$ AIH к дизамещенной двойной связи в триметилсилилбутенах можно объяснить взаимодействием  $\pi$ -электронов с 3d-вакантными орбиталями атома кремния в силу их пространственного сближения. Образование  $d_{\pi}$ — $p_{\pi}$ -связи оказывает стабилизирующий эффект [383].

$$(CH_3)_3Si$$
 $\longrightarrow (CH_3)_3Si$ 
 Реакция <sup>1</sup>/<sub>3</sub> моля ДИБА1 с триметилсилил-*цис*, *цис*-2,6-октадиеном приводит к три(8-триметилсилил-2-метил-*цис*-6-октенил) алюминию. Взаимодействие происходит без сдвига двойной связи в концевое положение, о чем свидетельствует структура полученного вторичного спирта.

С циклизацией протекает реакции гидроалюминирования 5-метил-цис-2,6-гептадиена. Продукт реакции, полученный с выходом 80%, представляет собой 1-триметилсилилметил-4-метилциклогексен. По-видимому, реакции диена с ДИБАГ начинается с процесса гидроалюминирования винильной связи, приводящего к соединению ССХЦІ, которое далее претерпевает внутримолекулярную циклизацию, протекающую как карбалюминирование дизамещенной двойной связи. Образующееся при этом циклическое соединение ССХЦІ неустойчиво и разлагается с отщеплением алюминийгидрида. Как видно, двойная связь, находящаяся в β-положении от атома кремния, достаточно высокоактивна в реакции карбалюминирования. Присоединение гидридов алюминия пля нее менее типично.

$$\begin{array}{c|c} CH_2Si(CH_3)_3 & CH_2Si(CH_3)_3 \\ \hline & & AlR_2 \\ \hline & & & \\ \hline & & \\ \hline & & & \\ \hline & &$$

По типу хорошо известной реакции димеризации олефинов под действием АОС [384] протекает димеризация винил- и аллилсиланов [385]. Реакция протекает при температуре ~ 200° С с небольшим количеством ТИБА. Как предполагают авторы, на первой стадии этой реакции происходит присоединение ТИБА к винилтрифенилсилану с выделением изобутилена и образованием три(трифенилсилилэтил)алюминия. Это подтверждено этанолизом продукта реакции и выделением этилтрифенилсилана. Далее происходит димеризация с образованием 1,4-бис-(трифенилсилил)-1-бутена, как показано на схеме:

$$\begin{array}{c} 3 \ (C_{0}H_{5})_{3}SiCH = CH_{2} + (i\cdot C_{1}H_{0})_{3}Al \longrightarrow 3i\cdot C_{4}H_{8} + [(C_{6}H_{5})_{3}SiC_{2}H_{4}]_{3} \xrightarrow{C_{2}H_{3}OH} \\ \longrightarrow 3(C_{6}H_{5})_{3}SiCH_{2} = CH_{3} \\ [(C_{6}H_{5})_{3}SiC_{2}H_{4}]_{3} \xrightarrow{(C_{6}H_{5})_{3}SiC_{2}H_{4}} \xrightarrow{\delta^{-}} & CH_{2}\delta^{+} \\ [(C_{6}H_{5})_{3}SiC_{2}H_{4}]_{3}Al \cdots CH \\ Si(C_{6}H_{5})_{3} \\ [(C_{6}H_{5})_{3}SiC_{2}H_{4}]_{2}Al = CH \\ Si(C_{6}H_{5})_{3} \\ \downarrow (C_{6}H_{6})_{3}SiC_{2}H_{4}]_{2}Al = CH \\ [(C_{6}H_{5})_{3}SiC_{2}H_{4}]_{3}Al + (C_{6}H_{5})_{3}SiCH = CHCH_{2}CH_{2}Si(C_{6}H_{5})_{3} \end{array}$$

Подобным образом из винилтриметил-, винилтриэтил-, аллилтриметил- и аллилтрифенилсиланов при 200° С в течение 10—25 час. с 2—5 мол. % ТИБА получены 1,4-бис-(триметилсилил)-1-бутен, 1,4-бис-(триэтилсилил)-1-бутен, 2-триметилсилилиметил-5-триметилсилил-1-пентен и 2-трифенилсилилметил-5-трифенилсилил-1-пентен с выходом 56—68 %. Гидроалюминирование 1,4-бис-(трифенилсилил)-1-бутена и 2-трифенилсилилметил-5-трифенилсилилипентена проводили при 140° С в ксилоле эквимольным количеством ТИБА. После гидролиза был выделен 1,4-бис-(трифенилсилил) бутан с 63 % выходом и 2-метил-1,5-бис-(трифенилсилил) пентан с выходом 10 %.

Аномально, по сравнению с триалкилвинилсиланами, происходит взаимодействие ДИБАГ с триалкилвинилоксисиланами [386]. Так, триэтилвинилоксисилан в присутствии ДИБАГ при 50° С претерпевает разрыв Si—О-связи с образованием диизобутилвинилоксиалюминия и триэтилсилана. Таким же образом получен и диизобутилпропенилоксиалюминий.

$$\begin{split} &(C_2H_5)_3\mathrm{Si-O-CH=CH_2} \xrightarrow{\mathbf{R_2A1H}} \mathrm{R_2AloCH=CH_2} + (C_2H_5)_3\mathrm{SiH} \\ &(C_2H_5)_3\mathrm{SiOCH=CH-CH_3} \xrightarrow{\mathbf{R_2A1H}} \mathrm{R_2AloCH=CH-CH_3} + (C_2H_5)_3\mathrm{SiH} \end{split}$$

# РЕАКЦИИ С ФОСФОР- И МЫШЬЯКОРГАНИЧЕСКИМИ СОЕДИНЕНИЯМИ

Триалкилаланы образуют устойчивые комплексы с триалкил- и триарилфосфинами, вторичными диалкилфосфинами, различными фосфитами и фосфиноксидами [367].

Описаны реакции триалкилаланов с фосфорорганическими соедине-

ниями, содержащими подвижный атом водорода.

Так, трифенилфосфинимин реагирует с TMA в эфире при комнатной температуре, давая димерный фосфинимид ССХLIII [387],

$$(C_6H_5)_3P = NH \xrightarrow{TMA} (CH_3)_2Al \xrightarrow{N} Al(CH_3)_2 + CH_4$$

$$\downarrow N \\ \downarrow N \\ \downarrow N \\ P(C_6H_5)_3$$

$$CCXLIII$$

Реакции триалкилфосфиниминов с эфиратами алюминийтриалкилов при 0° С дают соответствующие иминные комплексы, а последующее нагревание этих продуктов до 100° С приводит к выделению алканов и образованию димерных имидов [388].

$$R_{3}AlOC_{2}H_{5} + R_{3}'P = N \xrightarrow{0 \text{ °C}} R_{3}AlNH = PR_{3}' \xrightarrow{100 \text{ °C}} R_{2}AlN = PR_{3}' + RH$$

$$(R = CH_{3}, C_{2}H_{5}; R' = CH_{3}, C_{2}H_{5}).$$

Присоединение фосфиновых кислот к ТМА в бензоле приводит к соответствующим диметилалюминийфосфинатам [389].

С помощью ИК-спектроскопии доказано димерное строение последних.

$$(CH_3)_3Al + R_2P - OH \longrightarrow (CH_3)_2AlOPR_2 + CH_4 \qquad (R = CH_3, C_6H_5).$$

Аналогичным методом получены тио- и дитиофосфинаты [390, 391].

$$(CH_3)_2Al - OPR_2; \qquad (CH_3)_2Al - SP(CH_3)_2; \qquad CH_3Al - SP(C_6H_6)_2$$

$$S = PC_6H_6S$$

Легко протекает реакция алкилирования аллилфосфатных эфиров. Направление реакции связано со стереохимией субстрата. Так, диэтил-

геранилфосфат под действием ТМА превращается с выходом 90% в смесь (9:1) 2,6-диметилнонадиена и 2,6,6-триметил-2,7-октадиена [392].

$$0 - P(OC_2H_5)_2 \frac{TMA}{CH_2CI_2} +$$

Реакция диэтилнерилфосфата в этих же условиях позволяет получить 1-метил-4-трет. бутилциклогексен в качестве главного продукта (68%), а также немного лимонена и терпинолена. Аналогично идет реакция с ТЭА и ТИБА, приводящая к соответствующим циклогексенам, лимонену п терпинолену. Как полагают авторы, реакция идет через стадию неклассического иона или классических терпенилкатионов. Подтверждением этого положения служат результаты, полученые при исследовании взаимодействия геранил- и перилфосфатов с АОС типа ( $CH_3$ )<sub>2</sub>AIX, в которых  $X = S-C(CH_3)_3$ ,  $SC_6H_5$ ,  $NHC_6H_5$  и  $OC_6H_5$ .

Реакция проводилась в гексановом растворе и давала в обоих случаях только продукты замещения с сохранением геометрии связи. Выход их не менее 74%.

Если реакцию с любым из указанных АОС, например (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>AlOC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>, проводить в растворе дихлорметана, то образуются только продукты циклизации — лимонен и терпинолен. Таким образом, в растворе дихлорметана образуется переходное состояние, представляющее собой ионную пару. Как показали авторы книги, прекрасным реагентом циклизации ока-

зался тетраизобутилдиалюмооксан  $[(i-C_4H_9)_2Al]_2O$ . Можно представить следующую вероятную схему циклизации:

$$\begin{array}{c|c} O & & & \\ \hline & O - C(OC_2H_5)_2 & & \\ \hline & & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c|c} (R_2AI)_2O & & \\ \hline & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c|c} C_2H_5O & O - AI \\ \hline & \\ \hline & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c|c} C_2H_5O & O - AI \\ \hline & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c|c} \\ \hline \end{array} \begin{array}{c|c} + RH & + \\ \hline \end{array}$$

+ R,AlOAlR-OPO(OC,H5)2.

Высокая активность алюмоксана в качестве специфичного реагента пиклизации была подтверждена синтезом Z-циклофарнезилдиэтилфосфата. Выход в этой реакции 72%. Протекает она в исключительно мягких условиях: за 10 час. при -70° С или за 3 час. при 20° С [392].

$$\underbrace{\text{OPO(OC}_2\text{H}_5)_2}_{\text{(R}_2\text{Al})_2\text{O}}$$

Реакция между ТМА и диалкил- или диариларсином приводит к обравованию комплексов, которые затем могут быть превращены в соответствующие арсиды нагреванием по 200° С [401, 403].

$$(CH_3)_3Al + R_2AsH \longrightarrow (CH_3)_3AlAsR_2H \longrightarrow (CH_3)_2Al-AsR_2 + RH \qquad (R=CH_3, C_6H_5).$$

#### ЛИТЕРАТУРА

- 1. A. Meisters, T. Mole. J. Chem. Soc., Chem. Communs, 1972, 525.
- W. Harney, A. Meisters, T. Mole. Austral. J. Chem., 27, 1639 (1974).
   R. Salomon, J. Kochi. J. Org. Chem., 38, 3715 (1973).

- 4. Л. И. Захаркин, Л. А. Савина. Изв. АН СССР, ОХН, 1962, 824.
  5. К. Ziegler. Angew. Chem., 68, 721 (1956).
  6. В. П. Юрьев, А. В. Кучин, Т. О. Яковлева, Т. Ю. Романова, Г. А. Толстиков. ЖОХ, 48, 149 (1978).
  7. А. В. Кучин. Канд. писс. БГУ, Уфа, 1976.
- 8. Л. И. Захаркин, Л. А. Савина. ЖОХ, 37, 2565 (1967). 9. W. Borden. J. Am. Chem. Soc., 90, 2197 (1968).

- 10. R. Ahmal, F. Sondheimer. J. Chem., Soc., 1952, 4089.
  11. A. Miller, J. Biss. J. Org. Chem., 24, 627 (1959).
  12. B. Grand, C. Djerassi. J. Org. Chem., 39, 968 (1974).
  13. В. П. Юрьее, А. В. Кучин, Т. О. Яковлева, Т. Ю. Иванова. ЖОХ, 46, 2559 (1976).

- 14. F. Asinger, B. Fell, R. Osherghaus. Chem. Ber., 104, 1332 (1971).
  15. F. Asinger, B. Fell, S. Warwell, G. Schmitt. J. Prakt. Chem., 314, 901 (1972).
  16. K. Ziegler, H. Lehmkuhl. Houben-Weyl Methoden der Organischen Chemie, vol. XIII/4. Stuttgart, Thieme-Verlag, 1970, S. 182.

  17. H. Lehmkuhl. Lieb. Ann., 719, 40 (1968).

  18. Л. И. Захаркин, В. В. Гавриленко. Изв. АН СССР, серия хим., 1965, 644.

  19. H. Lehmkuhl, R. Schafer. Lieb. Ann., 705, 23 (1967).

  20. K. Ziegler, H. Lehmkuhl. Houben-Weyl Methoden der Organischen Chemie, vol.

- XIII/4. Stuttgart. Thieme-Verlag, 1970, S. 81.
- 21. D. Miller. J. Organomet. Chem., 14, 253 (1968).
- 22. Пат. ФРГ 2409990 (1974) и 2409991 (1974).

- 23. J. Furukawa, K. Omura, O. Yamamoto. J. Chem. Soc., Chem. Communs, 1974, 77. 24. Л. И. Захаркин, Л. А. Савина. Изв. АН СССР, ОХН, 1959, 444. 25. Л. И. Захаркин, Л. А. Савина. ЖОХ, 35, 1142 (1965). 26. Л. И. Захаркин, Л. А. Савина. Изв. АН СССР, серпія хим., 1963, 1643.

- 20. Л. И. Захаркин, Л. А. Савина. ИЗВ. АН СССР, серпи хим., 1963, 1643.
  27. А. Н. Пудовик. Н.Б. Шарипова. ЖОХ, 25, 592 (1955).
  28. Р. Pino, G. Lorenzi. J. Org. Chem., 31, 329 (1966).
  29. М. Hawthorne, J. Dupont. J. Am. Chem. Soc., 80, 5830 (1958).
  30. С. Hill, R. Warker, M. Hill. J. Am. Chem. Soc., 75, 5408 (1953).
  31. Пат. США 3247261 (1966); С. А., 65, 748 (1966).
  32. Пат. США 3154528 (1967); С. А., 62, 1758 (1965).
  33. Л. И. Захаркин, Л. А. Савина. ИЗВ. АН СССР, ОХН, 1960, 1039.
  33a. Н. М. Алпатова, В. В. Гавриленко, Ю. М. Кесслер, О. Ф. Осипов, Д. Н. Маслин. Комплексы металлорганических, гидридных и галоидных соединений алюминия. М., «Наука», 1970.

- 34. Г. А. Разуваев, А. И. Граевский. ЖОХ, 33, 2475 (1963).
  35. Т. Araki, К. Hayakawa. J. Org. Chem., 38, 1130 (1973).
  36. Н. Meerwein. J. Prakt. Chem., [2], 147, 226 (1937).
  37. К. Ziegler, К. Schneider, J. Schneider. Lieb. Ann., 623, 11 (1959).
  38. D. Pasto, R. Snyder. J. Org. Chem., 30, 1634 (1965).
  39. G. Courtois, L. Miginiac. J. Organomet. Chem., 69, 1 (1974).

- M. Gaudemar. Bull. Soc. chim. France, 1958, 1475.
   M. Gaudemar. Bull. Soc. chim. France, 1962, 974.
   M. Gaudemar. Bull. Soc. chim. France, 1963, 1475.
   B. Gross, Ch. Prevost. Bull. Soc. chim. France, 1967, 3605, 3610.
   M. Gaudemar, S. Travers. Compt. rend., 262, 139 (1966).

- 44. M. Gaudemar, S. Travers. Compt. rend., 262, 139 (1966).
  45. F. Barbot, Ph. Miginiac. Compt. rend., 272, 1682 (1971).
  46. F. Gerard, P. Miginiac. Compt. rend., 275, 1129 (1972).
  47. G. Zweifel, R. Steele. J. Am. Chem. Soc., 89, 5085 (1967).
  48. G. Zweifel, R. Steele. Ibid., p. 2754.
  49. C. Prevost, M. Gaudermar. Compt. rend., 239, 282 (1954).
  50. P. Lander, M. Prost, R. Charlier. Helv. Chim. Acta, 42, 2379 (1959).
  51. B. B. Гавриленко, Л. Л. Иванов, Л. И. Захаркии. ЖОХ, 35, 635 (1965).
  52. Л. И. Захаркии, В. В. Гавриленко, Л. Л. Иванов. ЖОХ, 37, 992 (1967).
  53. Л. И. Захаркии, В. В. Гавриленко. Изв. АН СССР, ОХН, 1963, 1146.
  54. Е. Holbova. Acta F. R. N. Univ. Comen. Chimia, XIX, 55 (1974).
  55. В. А. Палей, В. В. Гавриленко, Л. И. Захаркии. Изв. АН СССР, серия хим., 1969, 2760.

- S. Pasynkiewicz, E. Sliva. J. Organomet. Chem., 3, 121 (1965).
   J. Baba. Bull. Chem. Soc. Japan, 41, 2173 (1968).
   E. Jeffery, A. Meisters. J. Organomet. Chem., 82, 307 (1974).
   IIAT. CIIIA 3862199 (1973); PKX MM., 24 H95 II (1975).
- M. Gaudemar. Ann. Chim., 13, 161 (1956).
   B. Cross, Ch. Prevost. Bull. Soc. chim. France, 1967, 3610.
- 62. L. Miginiac. Bull. Soc. chim. France, 1963, 1449.
  63. F. Gerard, P. Miginiac. Bull. Soc. chim. France, 1974, 2527.
  64. K. Eiter, H. Oediger. Lieb. Ann., 682, 62 (1965).
  65. R. Skowronski, W. Chodkiewicz. Compt. rend., 251, 547 (1960).

- 66. J. Morean, M. Gaudemar. Bull. Soc. chim. France, 1970, 2175.
- 67. H. Reinhechel, R. Haage, D. Jahe. Organomet. Chem. Rev., A, 4, 47 (1969). 68. H. Demarne. Compt. rend., 261, 1992 (1965).

- 69. H. Demarne, P. Cadiot. Bull. Soc. chim. France, 1968, 205, 211.
  70. H. Demarne. Compt. rend., 262, 289 (1966).
  71. D. Guillerm-Dron, M. Carman, W. Chodkiewicz. Compt. rend., 272, C, 486 (1971).
  72. Л. И. Захаркин, Л. П. Сорокина, И. М. Хорлина. ЖОХ, 31, 3311 (1961).
- 73. K. Ziegler, H. Schneider. Lieb. Ann., 623, 15 (1959).
- K. Ziegler, H. Schneider. Lieb. Ahh., 625, 13 (1959).
   W. Houlihan. J. Org. Chem., 27, 3860 (1962).
   E. Ashby, H. Simon, P. Poling. J. Org. Chem., 37, 1918 (1972).
   P. Jones, E. Coller, W. Kauffman. J. Org. Chem., 34, 3566 (1969).
   H. House, W. Respess. J. Org. Chem., 30, 301 (1965).
   W. Dauben, O. Fonken. J. Am. Chem. Soc., 78, 2579 (1956).
   J. Laemmle, E. Ashby, P. Poling. J. Org. Chem., 38, 2526 (1973).
   E. Ashby, J. Simon. Chem. Commun., 7, 351 (1971).

- 81. J. Heinsohn, E. Ashby. J. Org. Chem., 38, 4232 (1973).
- 82. E. Ashby. J. Org. Chem., 40, 1469 (1975).
- 83. T. Suzuki, T. Kobayashi, J. Takegami, J. Kawasaki. Bull. Chem. Soc. Japan, **47, 1**971 (1974).
- J. Philippe, M.-L. Capman, W. Chodkiewicz. Bull. Soc. chim. France, 1971, 2248.
   M. Carman, W. Chodkiewicz, P. Cadiot. Tetrahedron Lett., 1965, 1619.
   T. Tochterman. Angew. Chem., Int. Ed., 5, 351 (1966).
   E. Ashby, L. Chao, J. Laemmle. J. Org. Chem., 39, 3258 (1974).
   E. Ashby, J. Chao, J. Laemmle. Rev., 75, 521 (1975).
   Aherbain, G. Reisery, C. Reproaches A. Debelie, C. Cermain, Totrahedron.

- 89. D. Abenhaim, G. Boireau, C. Bernardon, A. Deberly, C. Germain. Tetrahedron Lett., 1976, 993.
- 90. D. Pasto, R. Snyder. J. Org. Chem., 30, 1634 (1965).
- 91. A. Meisters, T. Mole. Chem. Communs, 1972, 595. 92. A. Meisters, T. Mole. Austral. J. Chem., 27, 1655 (1974).
- 93. J. Evans, L. Bagnell, R. Eibl, G. Holan, T. Mole. Austral. J. Chem., 28, 519 (1975).
- 94. E. Jeffery, A. Meisters, T. Mole. Austral. J. Chem., 27, 2569 (1974).
- 95. L. Bagnell, A. Meisters, T. Mole. Austral. J. Chem., 28, 821 (1975).
- 96. Л. Физер, М. Физер. Реагенты для органического спитеза, т. І. М., «Мир», 1970. c. 275.
- 97. А. Хайош. Комплексные гидриды в органической химин. Л., «Химия», 1970.
- 98. E. Winterfeldt. Synthesis, 1975, 617.
- 99. E. Miller, J. Biss, L. Schwartzman. J. Org. Chem., 24, 627 (1959).
- 100. H. Haubenstock, E. Davidson. J. Org. Chem., 28, 2772 (1963).
- 101. E. Hoffman. Z. Elektrochem., 61, 1014 (1957). 102. E. Hoffman. Lieb. Ann., 629, 104 (1960). 103. M. Smith. J. Organomet. Chem., 22, 273 (1970). 104. K. Ziegler. Англ. пат. 803178 (1957); С. А., 53, 6985 (1959).
- 105. K. Ziegler, K. Schneider, J. Schneider. Angew. Chem., 67, 425 (1955). 106. Л. И. Захаркин, И. М. Хорлина. Изв. АН СССР, ОХН, 1961, 1144.
- 107. P. Teisseire, A. Galfre, M. Plattier, B. Cornier. Recherches (Paris), 15, 52 (1966);
- C. A., 65, 15430 (1966). 108. P. Teisseire, M. Platier, W. Wojnarowski, G. Ourisson. Bull. Soc. chim. France,
- 1966, 2749. 109. P. Teisseire, M. Plattier. Recherches (Paris), 13, 34 (1963); C. A., 60, 15915 (1964).
- 110. P. Teisseire, P. Poullier, A. Galfre. Recherches (Paris), 16, 68 (1967); C. A., 69, 27538 (1968).
- 111. P. Teisseire, A. Galfre, M. Plattier. Bull. Soc. chim. France, 1967, 764. 112. P. Teisseire, M. Plattier, W. Wojnarowski, G. Ourisson. Bull. Soc. chim. France, 1966, 2752.
- 113. G. Spero, J. Pike, F. Linkoln, J. Thompson. Steroids, 11, 769 (1968).
  114. K. Palmer, C. Cook, F. Ross, J. Dolar, M. Twine, M. Wall. Steroids, 14, 55 (1969).
  115. Chim. Acta 56 (1969).
- W. Graf, E. Gössinger, R. Jmhof, N. Wehrli. Helv. Chim. Acta, 54, 2789 (1971).
   W. Graf, E. Cössinger, R. Jmhof, N. Wehrli. Helv. Chim. Acta, 55, 1545 (1972).

- 117. Har. CIII. A 3255183 (1964); C. A., 63, 13367 (1965).

  118. R. Noyori, J. Baba, J. Hayakawa. J. Am. Chem. Soc., 96, 3336 (1974).

  119. Har. ФРГ 1933599 (1970); C. A., 72, 90696 (1970).

  120. Har. ФРГ 2111938 (1971); C. A., 76, 25468 (1972).

  121. R. Grethe, H. Lee, T. Mitt, M. Uskokovic. J. Am. Chem. Soc., 93, 5904 (1971). 122. R. Kretchmer. J. Org. Chem., 37, 801 (1972).

  123. G. Ciacomelli, R. Menicagli, L. Lardicci. J. Org. Chem., 38, 2370 (1973).

  124. G. Giacomelli, R. Menicagli, L. Lardicci. J. Org. Chem., 39, 1757 (1974).

  125. C. Prevost, M. Gaudemer. Compt. rend., 239, 282 (1954).

  126. L. Groizelean. Compt. rend., 242, 1491 (1956).

- **12**7. Л. И. Захаркин, В. В. Копилов, Л. П. Сорокина. Изв. АН СССР, серия хим.. **19**65, 1194.
- 128. S. Bowlus, J. Katzenellenbogen. J. Org. Chem., 39, 3309 (1974).

- 129. J. Katzenellenbogen, S. Bowlus. J. Org. Chem., 38, 627 (1973). 130. S. Pasynkiewicz, K. Dowbor. J. Organomet. Chem., 43, 75 (1972). 131. S. Pasynkiewicz, K. Dowbor. J. Organomet. Chem., 39, C1 (1972).
- 132. D. Giurgiu, J. Popesku. Rovne Roumine de Chimia, 18, 1963 (1973).
- 133. J. Kawakami, J. Yasuda, T. Tsuruta. J. Macromolec. Sci., A, 3, 205 (1969).

- 134. J. Baba. Bull. Chem. Soc. Japan, 41, 929 (1968).
- 135. A. Lyons, E. Catteral. J. Organomet. Chem., 25, 351 (1970).
- 136. G. Wittig. Angew. Chem., 70, 65 (1958).
- 137. N. Gilman, R. Kirby. J. Am. Chem. Soc., 63, 2046 (1941). 138. J. Hooz, R. Layton. Canad. J. Chem., 51, 2098 (1973).

- 139. J. Hooz, R. Layton. J. Am. Chem. Soc., 93, 7321 (1971). 140. K. Bernady, M. Weiss. Tetrahedron Lett., 1972, 4083. 141. R. Pappo, P. Collins. Ibid., p. 2627. 142. Z. Florjancryk, W. Kuran, S. Pasynkiewicz, G. Kwas. J. Organomet. Chem., 112,
- 21 (1976).
- 143. G. Kabalka, R. Dalby. J. Am. Chem. Soc., 95, 4428 (1973).
- 144. E. Jeffery, A. Meisters, T. Mole. J. Organomet. Chem., 74, 365 (1974).
- 145. E. Jeffery, A. Meisters. Ibid. p. 373. 146. E. Jeffery, A. Meisters. J. Organomet. Chem., 82, 315 (1974).
- 147. E. Ashby, G. Heinsohn. J. Org. Chem., 39, 3297 (1974).
- 148. G. Posner. In: Organic reactions, vol. 19. N. Y., John Wiley, 1972, p. 1.
- 149. P. Julion, A. Magnani. J. Am. Chem. Soc., 56, 2174 (1934).
- 150. L. Bagnell, E. Jeffery, A. Meisters, T. Mole. Austral. J. Chem., 28, 801 (1975). 151. L. Bagnell, A. Meisters, T. Mole. Ibid., p. 817. 152. L. Bagnell, A. Meisters, T. Mole. Ibid., p. 821.

- 153. W. Nagata, M. Yoshioka, S. Hirat. Tetrahedron Lett., 1962, 461. 154. W. Nagata, M. Yoshioka. Tetrahedron Lett., 1966, 1913. 155. W. Nagata, M. Yoshioka. Tetrahedron Lett., 1967, 327. 156. W. Nagata, M. Yoshioka, S. Hirat. J. Am. Chem. Soc., 94, 4635 (1972). 157. W. Nagata, M. Yoshioka, M. Murakami. Ibid., p. 4644.

- 158. W. Nagata, M. Yoshioka, M. Murakami. Ibid., p. 4043.
  158. W. Nagata, M. Yoshioka, M. Murakami. Ibid., a. 4654.
  159. W. Nagata, M. Yoshioka, T. Terasawa. Ibid., p. 4672.
  160. W. Nagata, T. Kumura, M. Yoshioka. J. Chem. Soc., C, 1970, 2347.
  161. J. Lalancetti, J. Beanregard, M. Bherenr. Canad. J. Chem., 49, 2983 (1971).
  162. T. Sakakibara, T. Hirabajshi, J. Yshii. J. Organomet. Chem., 46, 231 (1972).
  163. II. Hoberd, Y. Tkatchenko. Lieb. Ann., 751, 77 (1971).
- 164. M. Rosenberger, A. Duggan, R. Borer, R. Miller, G. Saucy. Helv. Chim. Acta. 55, 2663 (1972).
- 165. W. Franke, W. Ring. Angew. Chem., 76, 817 (1964). 166. Апгл. пат. 1106827 (1968); С. А., 69, 8733 (1968).
- 167. Л. И. Захаркин, И. М. Хорлина. Изв. АН СССР, ОХН, 1959, 2255.

- W. Zajac, K. Byrne. J. Org. Chem., 38, 384 (1973).
   B. Leggether, R. Brown. Canad. J. Chem., 42, 1005 (1964).
   S. Hashimoto, I. Kitagawa, S. Yemura, H. Yamamoto, H. Noraki. Tetrahedron Lett., 1976, 2615.
- 171. S. Warwel, G. Schmitt, F. Asinger. J. Organomet. Chem., 36, 243 (1972). 172. Л. И. Захаркин, Л. А. Савина. Изв. АН СССР, серия хем., 1964, 1695.
- 173. J. Sausonlet, Z. Welvart. Bull. Soc. chim. France, 1962, 77.
- 174. J. Coulter, J. Lewis, P. Lynch. Tetrahedron, 24, 4489 (1968).
- 175. W. Nagata, M. Yoshioka, T. Okumura, M. Murakami. J. Chem. Soc., C, 1970, 2355.
- 176.  $\Pi$ at. CIII A 3091629 (1960); C. A., 60, 2829 (1964). 177. Пат. США 3238237 (1959); С. А., 64, 14091 (1964).
- 178. W. Kuran, S. Pasynkiewicz, J. Serzyko. J. Organomet. Chem., 73, 187 (1974).

- 179. A. J. Lundeen, A. C. Oehlschlager. J. Organomet. Chem., 25, 337 (1970).
  180. Брит. пат. 883375 (1959); С. А., 56, 11445 (1962).
  181. Ж. Л. Буаро, Д. Абенхайм, Ж. Л. Нами, Е. Анри-Баш. ЖОрХ, 12, 1841 (1976).
  182. J. Namy, E. Henry-Basch, A. Freon. Bull. Soc. chim. France, 1970, 2249.

- 183. J. Namy, D. Abenhaim. J. Organomet. Chem., 43, 95 (1972).
- 184. M. Ogawa, M. Sugishita, M. Takagi, T. Matsuda. Tetrahedron, 31, 299 (1975).
- 185. J. Namy, D. Abenhaim, G. Boireau. Bull. Soc. chim. France, 1971, 2943. 186. J. Namy, G. Boireau, D. Abenhaim. Ibid., p. 3191.

- 187. Пат. США 3338942 (1963); С. А., 68, 69113 (1968). 188. D. Abenhaim, J. Namy. Tetrahedron Lett., 1972, 1001.
- 189. J. Fried, G. Lin, S. Ford. Tetrahedron Lett., 1969, 1379.
- 190. J. Fried, M. Mehra, W. Kao. J. Am. Chem. Soc., 93, 5594 (1971).

- 191. J. Fried, S. Heim, S. Etheredge, P. Sunder-Plassmann, T. Santanakrishnan, J. Himizu, C. Lin. Chem. Communs, 1968, 634.
- 192. J. Fried, M. Mehra, W. Kao, C. Lin. Tetrahedron Lett., 1970, 2695.
- J. Fried, M. Melda, W. Rab, C. Eth. Tetrahedron Lett., 1370, 2033.
   J. Fried, C. Lin, J. Sin, P. Dalven, G. Cooper. J. Am. Chem. Soc., 94, 4342 (1972).
   J. Fried, J. Sin, C. Lin, P. Dalven. Ibid., p. 4344.
   J. Fried, J. Sin. Tetrahedron Lett., 1973, 3899.
   G. Crosby, R. Stephenson. J. Chem. Soc., Chem. Communs, 1975, 287.
   J. D. Smith. J. Organomet. Chem., 147, 127 (1978).
   E. Negishi, Sh. Baba, A. King. J. Chem. Soc., Chem. Communs, 1976, 17.
   Gantacusene. J. Normant. Tetrahedron Lett., 1970, 2947.

- 199. J. Cantacuzene, J. Normant. Tetrahedron Lett., 1970, 2947. 200. W. Nagata, M. Yoshioka, T. Okumura. J. Chem. Soc, C, 1970, 2365.
- 201. J. Yacquesy, J. Levisalles. Bull. Soc. chim. France, 1965, 1538.
- 202. А. А. Ахрем, А. А. Моисеенков, В. Н. Добрынин. Усп. хим., 37, 1025 (1968). 203. Л. И. Захаркин, И. М. Хорлина. Изв. АН СССР, серия хим., 1965, 862.
- 204. R. Lenox, J. Katzenellenbogen. J. Am. Chem. Soc., 95, 957 (1973).
- 205. J. Namy, D. Abenhaim. Compt. rend., 274, C, 803 (1972).
- 206. W. Kirchhof. Chem. Ber., 93, 2712 (1960). 207. P. Teisseire, A. Galfre, M. Plattier. Bull. Soc. chim. France, 1967, 764.
- P. Teisseire, M. Plattier, A. Galfre. Recherches (Paris), 16, 59, 89, 119 (1967).
   M. H. Γορπες, Γ. A. Τολεπικός. ЖΟΧ, 30, 644 (1960).
   A. Iasuda, S. Tanaka, K. Oshima, H. Iamamoto, H. Nozaki. J. Am. Chem. Soc., 96, 6513 (1974).
- 211. J. Weidlein. Z. anorg. und allg. Chem., 378, 245 (1970). 212. Т. В. Зенина, Н. И. Шевердина, К. А. Кочешков. ДАН СССР. 195, 786 (1970). 213. Л. И. Захаркин. Г. С. Колесников, С. Л. Давыдова, В. В. Гавриленко, Л. А. Камышова. Изв. АН СССР, ОХН, 1961, 364.

- 214. A. Miller, J. Biss, L. Schwartzman. J. Org. Chem., 24, 627 (1959).
  215. Л. И. Захаркин, В. В. Гавриленко. Изв. АН СССР, ОХН, 1960, 2081.
  216. Л. И. Захаркин, И. М. Хорлина. ЖОХ, 34, 1021 (1964).
  217. К. Ziegler, F. Krupp, K. Zosel. Lieb. Ann., 629, 241 (1960).
  218. J. Namy, E. Henry-Basch, P. Freon. Compt. rend., 268, 287 (1969).
- 219. Л. И. Захаркин, Й. М. Хорлина. Изв. АН СССР, ОХН, 1963, 316.
- 220. P. Teisseire, M. Plattier, B. Corbier. Recherches (Paris), 14, 44 (1964); C. A., 63, 14912 (1965).
- 221. Л. И. Захаркин, Л. П. Сорокина. ЖОХ, 37, 561 (1967).
- 222. G. Quenguiner, G. Joly, P. Patour. Compt. rend., 263, 307 (1966).
- 223. C. Szantay, L. Toke. Tetrahedron Lett., 1964, 1323.
- 224. C. Szantay, L. Toke, P. Kolonits. J. Org. Chem., 31, 1447 (1966).
  225. R. Grethe, N. Lee, T. Mitt, M. Uskokooic. J. Am. Chem. Soc., 93, 5904 (1971).
  226. M. Boch, T. Korth, J. Nelke, D. Pike, N. Radunz, E. Winterfeld. Chem. Ber.,
- 105, 2126 (1972). 227. K. Ziegler, K. Schneider, J. Schneider. Lieb. Ann., 623, 10 (1959).
- 228. J. Gutzwiller, G. Pazzolato, M. Uskokovic. J. Am. Chem. Soc., 93, 5907 (1971). 229. H. Eder. Chem. Ber., 109, 2954 (1976).
- 230. G. Quboodner, P. Pastour. Bull. Soc. chim. France, 1968, 4117. 231. E. Corey. E. Broger. Tctrahedron Lett., 1969, 1779. 232. Л. И. Захаркин, В. В. Гавриленко. ЖОХ, 32, 689 (1962).
- 233. D. Abenhaim, J. Namy. Tetrahedron Lett., 1972, 3011.
- 234. S. Pasynkiewicz, L. Kozerski. J. Organomet. Chem., 8, 233 (1967).
  235. K. Starowieyski, S. Pasynkiewicz, A. Sporzynski, K. Wisniewska. J. Organomet.
- Chem., 117, C1 (1976).
- M. Gaudemar. Compt. rend., 239, 1303 (1954).
   Ph. Miginiac, G. Zamlouty. Bull. Soc. chim. France, 1975, 1740.
- 238. P. Allen, B. Casey. J. Macromol. Sci. Chem., A, 4, 1091 (1970). 239. J. Baba. Bull. Chem. Soc. Japan, 41, 928 (1968).
- 240. W. Nagata, T. Kumura, M. Yoshioka. J. Chem. Soc., C, 1970, 2347.
- 241. J. Hirabayashi, H. Imaeba, K. Itoh, J. Ishii. J. Organomet. Chem., 42, 33 (1972).
- E. Corey, G. Moiner. J. Am. Chem. Soc., 95, 6831 (1973).
   P. Crabbe, A. Cervantes, C. Meana. J. Chem. Soc., Chem. Communs, 1973, 199.
   M. Hayashi, H. Miyake, T. Tanouchi, S. Yguchi, Y. Igihi, F. Tanouchi. J. Org.
- Chem., 38, 1251 (1973).
- 245. E. Jenny, P. Schaublin, H. Fritz, H. Fuhrer. Tetrahedron Lett., 1974, 2235.

- 246. J. Schmidlin, A. Wettstein. Helv. Chim. Acta, 46, 2799 (1963).

- J. Schmidth, A. Weitstein, Reiv. Chim. Acta, 46, 279 (1903).
   H. Minata, T. Nagasaki. J. Chem. Soc., C, 1966, 377.
   E. L. Corey, K. Nicolau, D. Beames. Tetrahedron Lett., 1974, 2439.
   J. Bindra, A. Grodski, T. Schaff. J. Am. Chem. Soc., 95, 7522 (1973).
   H. Brown, P. Weissman, N. Joon. J. Am. Chem. Soc., 88, 1458 (1966).
   H. Reinheckel, R. Gensike. J. Organomet. Chem., 10, 28 (1967).
   H. Reinheckel, G. Sonneck, R. Gensike. J. Prakt. Chem., 317, 273 (1975).
   H. Reinheckel, G. Sonneck, E. Falk. J. Prakt. Chem., 346, 245 (1974).
- 254. H. Reinheckel, G. Sonneck, F. Falk. J. Prakt. Chem., 316, 215 (1974).
- 255. H. Reinheckel, K. Haage, D. Janke. Organomet. Chem. Rev., A, 4, 47 (1969). 256. Пат. США 3308155 (1967); С. А., 67, 43429 (1967). 257. T. Hirabayashi, K. Iton. J. Organomet. Chem., 25, 33 (1970). 258. H. Jmaeda, T. Hirabayashi. Organomet. Chem. Synt., 1, 115 (1970).

- 259. Англ. пат. 1081234 (1967); С. А., 67, 108235 (1967).
- 260. H. Reinheckel, H. Haage. J. Organomet. Chem., 10, P29, (1967).
- 261. J. Baba. Bull. Chem. Soc. Japan, 41, 1020 (1968).
- 262. H. Reinheckel, H. Haage, Abhandl. Deut. Acad. Wies, Berlin, Bl. Chem. Glob. Biol., 6a, 58 (1966).
- 263. H. Reinheckel, K. Haage, H. Ludwig. J. Prakt. Chem., 317, 359 (1975).
- 264. S. Warwel, H. Schiffers. J. Organomet. Chem., 97, 21 (1975).
- 265. H. Reinheckel, K. Haage, R. Gensike. Angew. Chem., 77, 810 (1965).

- 265. H. Reinheckel, K. Haage, R. Gensike. Angew. Chem., 11, 610 (1906).
  266. H. Reinheckel, G. Sonneck. Z. Chem., 15, 50 (1975).
  267. S. Pasynkiewicz, W. Dahlig, T. Wojnarowski. Roczniki Chem., 38, 67 (1964).
  268. W. Dahlig, S. Pasynkiewicz, T. Wojnarowski. Roczniki Chem., 34, 401 (1960).
  269. S. Pasynkiewicz, W. Dahlig, T. Wojnarowski. Roczniki Chem., 37, 293 (1963).
  270. S. Pasynkiewicz, W. Dahlig, T. Wojnarowski. Ibid., p. 31.
  271. H. Reinheckel, R. Gensike, J. Organomet. Chem., 13, 45 (1968).
  272. J. Couller, J. Lewis, P. Lunch. Tetrahedron, 24, 4489 (1968).
  273. H. Reinheckel, H. Haage. Tenside, 4, 167 (1967).

- 273. H. Reinheckel, H. Haage. Tenside, 4, 167 (1967).
  274. L. D. Apperson. Jowa State Coll. J. Sci., 16, 7 (1941); C. A., 36, 4476 (1942).
  275. H. Adkins, C. Scanley. J. Am. Chem. Soc., 73, 2854 (1951).
  276. H. Bertsch, H. Reinheckel. Fellowship. Seign. Anstrichtmittal, 64, 881 (1962).
- 277. H. Reinheckel. Z. Chem., 2, 337 (1962).
- 278. D. Miller. Tetrahedron Lett., 1964, 989. 279. H. Reinheckel, R. Gensike. J. Prakt. Chem., 37, 214 (1968).

- 280. H. Reinheckel. Angew. Chem., 75, 1206 (1963).
  281. E. B. Митрофаноса, Л. Р. Степовик. ЖОХ, 36, 1493 (1966).
  282. J. Kai, N. Jasuoka, N. Kasai. J. Organomet. Chem., 32, 165 (1971).
  283. Л. Н. Захаркин, И. М. Хорлина. ИЗВ. АН СССР, ОХН, 1959, 2146.
- 284. Л. И. Захаркин, И. М. Хорлина. Изв. АН СССР, серия хим., 1964, 465.
- 285. Пат. ФРГ 1294379 (1969); C. A., 71, 30200 (1969). 286. D. Thielke, J. Wegener, E. Winterfeldt. Angew. Chem., 86, 646 (1974). 287. R. Stevens, R. Mehra, R. Zimmermann. J. Chem. Soc., Chem. Communs, 1969, 877.
- 288. F. Bohlmann, I. Müller, D. Schumann. Chem. Ber., 106, 3026 (1973).
- 289. J. Kompis, M. Hesse, H. Schmid, S. Johne, D. Gröger. Chimia, 24, 450 (1970). 290. G. Benz, H. Riesner, E. Winterfeldt. Chem. Ber., 108, 243 (1975). 291. S. Pasynkiewicz, W. Dahlig, B. Tomaszewski. Roczniki Chem., 36, 1383 (1962).
- 292. S. Pasynkiewicz, K. Starorowieyski. J. Organomet. Chem., 10, 527 (1967). 293. С. Пасынкевич, С. Мациашек. Изв. АН СССР, серия хим., 1965, 118. 294. Н. Reinheckel, D. Jahnke. Der., 97, 2661 (1964).

- 295. S. Pasynkiewicz, W. Kuran, E. Soszynska. Roczniki Chem., 38,1285 (1964).
- 296. L. Lardicci, G. Giacomelli. J. Organomet. Chem., 33, 293 (1971).
- 297. L. Lardicci, G. Giacomelli, A. Caporuso. Gazz. Chim. Ital. 105, 423 (1975).
- 298. Пат. США 3862200 (1973); РЖХим., 23Н153П (1975).
- 299. Л. И. Захаркин, И. М. Хорлина, ДАН СССР, 116, 422 (1957).
- 300. Л. И. Захаркин, В. В. Гавриленко. Изв. АН СССР, ОХН, 1960, 2245.
- 301. Л. И. Захаркин, И. М. Хорлина. Изв. АН СССР, ОХН, 1959, 550. 302. P. Pastour, P. Savalle, P. Eymery. Compt. rend., 260, 6130 (1965). 303. C. Paulmier, J. Morel, P. Pastour, D. Semard. Bull. Soc. chim. France, 1969. 2511.
- 304. S. Trofimenko. J. Org. Chem., 29, 3046 (1964).
- 305. M. Zaluski, M. Robba, M. Bonhomme. Bull. Soc. chim. France, 1970, 1445.

- 306. A. Miller, J. Biss, L. Schwartzman. J. Org. Chem., 24, 627 (1959). 307. R. Stevens, L. DuPree, P. Loevenstein. J. Org. Chem., 37, 977 (1972).
- 308. Англ. пат. 811257 (1959); С. А., 53, 17177 (1959).
- 309. U. Muzfeldt, H. Döpp, J. Kaufman, J. Schneider, P. Hansen, A. Sasaki, T. Geiser. Angew. Chem., 85, 508 (1973).
- 310. L. Botta, G. Kalvoda. Experientia, 28, 625 (1972).
- 311. G. Kalvoda, L. Botta. Helv. Chim. Acta, 55, 356 (1972).
- 312. W. Bartmann, G. Beck, U. Lerch. Tetrahedron Lett., 1974, 2441.
- 313. M. Caton, E. Coffee, G. Watkins. Tetrahedron Lett., 1972, 773.
- 314. H. Hoberg, H. Griebsch. Synthesis, 1976, 830. 315. B. Bogdanovic, J. Koster. Lieb. Ann., 1975, 692. 316. W. Kuran, S. Pasynkiewicz. J. Organomet. Chem., 32, 299 (1971).
- 317. W. Kuran, S. Pasynkiewicz, A. Salen. J. Organomet. Chem., 73, 199 (1974). 318. S. Pasynkiewicz, W. Kuran, A. Zbierzchowska. Lieb. Ann., 1975, 636.
- 319. B. Bogdanovic, M. Velic. Angew. Chem., 79, 818 (1967).
- 320. W. Kuran, S. Pasynkiewicz, J. Organomet. Chem., 23, 343 (1970).
  321. L. Bognell, E. Jefferi, A. Meisters, T. Mole. Austral. J. Chem., 27, 2577 (1974).
  322. H. Hoberg. Lieb. Ann., 709, 123 (1967).
  323. H. Hoberg. Lieb. Ann., 707, 147 (1967).
- 324. T. Hirabayashi, K. Iton, S. Sakai. J. Organomet. Chem., 21, 273 (1970).
- 325. H. Hoberg. Lieb. Ann., 695, 1 (1966).

- 326. H. Hoberg. Angew. Chem., 73, 114 (1961). 327. H. Hoberg. Lieb. Ann., 656, 1 (1962). 328. H. Hoberg, K. Ziegler. Angew. Chem., 79, 411 (1967). 329. K. Hoegerle, P. Butler. Chem. Ind. (London), 1964, 933.
- 330. H. Reinheckel, D. Janke, G. Kretzschmar. Chem. Ber., 99, 11 (1966).
- 331. W. Neumann. Lieb. Ann., 667, 1 (1963).
- 332. W. Neumann. Lieb. Ann., 618, 90 (1958). 333. E. Bonitz. Chem. Ber., 88, 742 (1955).
- 334. H. Hoberg. P. Bukowski. Lieb. Ann., 1975, 1124. 335. J. Pornet, L. Miginiac. Bull. Soc. chim. France, 1975, 841.
- 336. J. Pornet, L. Miginiac. Ibid., p. 1849. 337. W. Dahlig, S. Pasynkiewicz. Roczniki Chem., 34, 1197 (1960).
- 338. S. Pasynkiewicz, W. Dahlig, M. Cieslak. Roczniki Chem., 35, 1283, 1293 (1961). 339. A. Г. Розантир, М. Л. Генусов. ЖОХ, 32, 1175 (1962). 340. S. Pasynkiewicz, W. Dahlig, K. Starovieyshi. Roczniki Chem., 36, 1583 (1962). 341. С. Пасынкевич. Высокомол. соед., 5, 1585 (1963). 342. S. Pasynkiewicz, W. Kuran. J. Organomet. Chem., 16, 43 (1969). 343. D. Miller, I. Org. Chem. 34, 2008 (1966).

- 343. D. Miller. J. Org. Chem., 31, 908 (1966).
  344. S. Pasynkiewicz, W. Kuran. J. Organomet. Chem., 15, 307 (1968)
- 345. Л. И. Захаркин, Л. А. Савина. Изв. АН СССР, ОХН, 1960, 1039.
- 346. Л. И. Захаркин, Л. А. Савина. ЖОХ, 35, 1142 (1965). 347. А. Alberosa, J. Delgado, M. Fernander. Ann. Quim., 65, 493 (1969). 348. Пат. США 3670001 (1970); РЖХим, 7Н123П (1970).

- 349. R. Lynd, G. Zweifel. Synthesis, 1974, 658.
- 350. Sh. Baba, E. Negishi. I. Am. Chem. Soc., 98, 6729 (1976). 351. K. Slama, M. Romanuk, F. Sorm. Jusect Hormones and Bioanologues. Wien —
- New York, Springer-Verlag, 1974, p. 137.
- 352. E. Negishi, Sh. Baba. J. Chem. Soc., Chem. Communs, 1976, 596. 353. Sh. Baba, D. Van Horn, E. Negishi. Tetrahedron Lett., 1976, 1927.

- 354. J. Eisch, G. Damaseritz. J. Org. Chem., 41, 2214 (1976).
  355. E. Negishi, Sh. Baba. J. Am. Chem. Soc., 97, 7385 (1975).
  356. K. Uchida, K. Utimoto, H. Nozaki. J. Org. Chem., 41, 2215 (1976).
  357. K. Koenig, W. Weber. J. Am. Chem. Soc., 95, 3416 (1973).
  358. Пат. США 3089884 (1961); C. A., 59, 11269 (1963).
- 359. G. Zweifel, R. Lynd. Synthesis, 1976, 625.
- 360. H. Reinheckel, H. Grob, K. Haage, G. Sonnek. Chem. Ber., 101, 1736 (1968).
- 361. H. Reinheckel. Angew. Chem., 75, 1205 (1963). 362. J. Collette. J. Org. Chem., 28, 2489 (1963). 363. H. Reinheckel, R. Gensike. J. Prakt. Chem., 37, 216 (1968).
- 364. D. Miller. Tetrahedron Lett., 1964, 989. 365. J. Kennedy, E. Melly. J. Org. Chem., 40, 1099 (1975).

- 366. N. Davidson, H. Brown. J. Am. Chem. Soc., 64, 316 (1942).

- 367. T. Mole, E. Jeffery. Organoaluminium compounds. N. Y., Elsevier, 1972.
  368. Л. И. Захаркин, Л. А. Савина. Изв. АН СССР, ОХН, 1959, 444.
  369. Л. И. Захаркин, Л. А. Савина. Изв. АН СССР, ОХН, 1960, 1039.
  370. N. Davidson, H. C. Brown. J. Am. Chem. Soc., 64, 316 (1942).
  371. J. M. Lalancette, Y. Beauregard, M. Bhereur. Can. J. Chem., 48, 1093 (1970).
- 372. T. Hirabayashi, H. Imaeda, K. Itoh, S. S. Sakai, Y. Ishii. J. Organomet. Chem., 19, 299 (1969).
- 373. J. Weidlein. J. Organomet. Chem., 24, 63 (1970). 374. H. Reinheckel, D. Jahnke. Пат. ФРГ 1248656 (1967); С. А. 68, 49731g (1968); Ог-
- ganomet. Chem. Syn., 1, 31 (1970/71).
- H. Reinheckel, D. Jahnke. Chem. Ber., 99, 1718 (1966).
   H. Schmidbaur, G. Kammel. J. Organomet. Chem., 14, P28 (1968).
- 377. H. E. Petree. Пат. США 2969383; С. А., 55, 10320c (1961).
- 378. Пат. США 3153661 (1965); С. А., 62, 1688 (1965). 379. Пат. США 3084180 (1963) и 3084181 (1963); С. А., 69, 10116 (1963).
- 380. Л. И. Захаркин, Л. А. Савина. Изв. АН СССР, ОХН, 1962, 253. 381. І. І. Eisch, G. R. Husk. J. Org. Chem., 29, 254 (1964). 382. K. Ziegler, H. Gellert, K. Zosel. Lieb. Ann., 629, 121 (1960).

- 383. В. П. Юрьев, Г. А. Гайлюнас, Г. А. Толстиков. Изв. АН СССР, серия хим., 1976, 866.

Soc., 98, 5031 (1976).

- 1970, 000.
  384. J. P. Oliver. J. Organomet. Chem., 75, 263 (1974).
  385. W. K. Johnson, K. A. Pollart. J. Org. Chem., 26, 4092 (1961).
  386. Л. И. Захаркин, Л. А. Савина. Изв. АН СССР, ОХН, 1961, 378.
  387. H. Schmidbaur, G. Kuhr, U. Krüger. Angew. Chem. Int. Ed., 4, 877 (1965).
  388. H. Schmidbaur, G. Jonas. Chem. Ber., 101, 1271 (1968).

- 389. G. C. Bassler, A. F. Stang. Hat. CIIIA 3076044 (1963); C. A., 58, 13792d (1963). 390. W. K. Flanagan. Hat. CIIIA 2947787 (1960); C. A., 55, 380b (1961). 391. G. E. Coates, R. N. Mukherjee. J. Chem. Soc., 1964, 1295. 392. I. Hitagawa, Sh. Hashimoto, S. Jemura, H. Iamamoto, H. Noraki. J. Am. Chem.